

# FRADEXAM 6300 UI/ML + 0,760 MG/ML POUDRE ET SOLVANT POUR COLLYRE EN SOLUTION POUR CHIENS ET CHATS

Autorizat

- Framycetin sulfate
- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FRADEXAM 6300 UI/ML + 0,760 MG/ML POUDRE ET SOLVANT POUR COLLYRE EN SOLUTION POUR CHIENS ET CHATS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

administrare oftalmică

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
6300.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Picături oftalmice, pulbere și solvent pentru soluție

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QS01CA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Domes Pharma

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/10/1989

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Tubilux Pharma S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/0723213 0/1989

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/10/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.