

Gentapolycort oogdruppels voor honden en katten

Oprávněný

- Dexamethasone sodium phosphate
- POLYMYXIN B SULFATE
- Gentamicin sulfate

Product identification

Názov lieku:

Gentapolycort oogdruppels voor honden en katten

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do oka

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Očné roztokové kvapky

Withdrawal period by route of administration:

Podanie do oka:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS01CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

6/03/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma Production B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 2755

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/08/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066095>