

Caf oogdruppels voor honden en katten

Pooblašćeno

- Retinol palmitate
- Chloramphenicol

Product identification

Ime zdravila:

Caf oogdruppels voor honden en katten

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Okularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

15000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Kapljice za oko, raztopina

Withdrawal period by route of administration:

Okularna uporaba:

-

Dog

-

Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QS01AA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

15/12/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

CEVA Sante Animale B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja :

REG NL 8470

Datum spremembe statusa dovoljenja:

7/02/2018

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059219>