

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução

Cães, gatos e equinos de desporto

Pooblaščno

- Ofloxacin

Product identification

Ime zdravila:

Oflex, 3 mg/ml, colírio, solução Cães, gatos e equinos de desporto

Učinkovina:

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](#)

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](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kapljice za oko, raztopina

Withdrawal period by route of administration:

Okularna uporaba:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QS01AE01

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](#)

Available in:

Portugal

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

Marketing authorisation date:

15/06/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

1020/01/16NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja:

14/03/2022

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000088293>