

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

Autorisiert

- Salicylic acid
- Triamcinolone acetonide

Product identification

Name des Arzneimittels:

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

Recicort, 1,77 mg/mL + 17,7 mg/mL, kapi za uho, otopina, za pse i mačke

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

17.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.77 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Ohrentropfen, Lösung

Withdrawal period by route of administration:**Anwendung am Ohr:**

- Hund
 - Katze
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD07XB02

Abgaberegeling:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Kroatien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

6/10/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/21-01/957

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0204/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034452>