

# Dicortineff-Vet (2500 j.m. + 25 j.m. + 1 mg)/ml Krople do oczu i uszu, zawiesina

Nicht  
autorisiert

- Fludrocortisone acetate
- Gramicidin
- NEOMYCIN SULFATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Dicortineff-Vet (2500 j.m. + 25 j.m. + 1 mg)/ml Krople do oczu i uszu, zawiesina

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Katze

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung am Ohr

Anwendung am Auge

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
25.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
2500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Augen-/Ohrentropfen, Suspension

---

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

QS03CA05

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)  
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Polen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

24/03/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

0346

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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