

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

Autorizado

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

RECICORT 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml, picături auriculare, soluție pentru câini și pisici

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.77 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

17.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en solución

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía ótica:**

-

Perros

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD07XB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

220031

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/08/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0204/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034488>