

Recicort 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml 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 Ear Drops, Solution for Dogs and Cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)
1.77 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)
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):

QS02BA99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#)
[Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/03/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 41821/3014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/2023

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 [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Lituanio](#) [Portugués](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[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.