

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

No
autorizado

- Fludrocortisone acetate
- Gramicidin
- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas y colirio en suspensión

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

QS03CA05

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

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:

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/03/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0346

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/11/2025

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

Documentos

Etiquetado

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

Prospecto

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