

# OPTICORTENOL-S 2.5 mg/ml + 7.5 mg/ml, suspensión inyectable per equidi non destinados alla produzione di alimenti per il consumo umano e per cani e gatti

Autorizado

- Prednisolone
- Dexamethasone pivalate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

OPTICORTENOL-S 2.5 mg/ml + 7.5 mg/ml, suspensión inyectable per equidi non destinados alla produzione di alimenti per il consumo humano e per cani e gatti

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

Caballos no destinados a consumo humano

### **Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía subcutánea  
Vía intraarticular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
7.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)  
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intraarticular:**

- 

#### **Caballos no destinados a consumo humano**

- Unspecified. 0 Día

L'uso per via intrarticolare deve essere effettuato esclusivamente dal medico veterinario

---

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

QH02AB56

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Acme S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/03/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

101134

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/06/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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