

Cortotic 0.584 mg/ml ear spray, solution for dogs

Autorizado

- Hydrocortisone aceponate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cortotic 0.584 mg/ml ear spray, solution for dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización ótica

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía óptica:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

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

QS02BA01

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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

6/03/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

62769

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0370/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria 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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

Etiquetado

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