

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

Toegelaten

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.77 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
17.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oordruppels, oplossing

Wachtijd per toedieningsweg:

Auriculair gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS02BA99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/03/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 41821/3014

Datum toelatingswijziging:

14/11/2023

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0204/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.