

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

Niedopuszczony
do obrotu

- Fludrocortisone acetate
- Gramicidin
- NEOMYCIN SULFATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie do ucha

podanie do oka

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
25.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
2500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Krople do uszu / do oczu, zawiesina

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QS03CA05

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelka LDPE 5 ml zamknięta kroplomierzem LDPE i zakrętką HDPE z pierścieniem gwarancyjnym.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/03/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0346

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/11/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta