

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

Não
autorizado

- Fludrocortisone acetate
- Gramicidin
- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
25.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
2500.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gotas auriculares ou colírio, suspensão

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS03CA05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/03/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

0346

Data da alteração do estado de autorização:

4/11/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.