

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

Neautorizat

- Fludrocortisone acetate
- Gramicidin
- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare auriculară

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
25.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
2500.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături auriculare/ofthalmice, suspensie

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QS03CA05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Data autorizației de comercializare:

24/03/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0346

Data modificării statusului autorizației:

4/11/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.