

# 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](http://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.