

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

Oprávněný

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Recicort ear drops, solution for dogs and cats

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do ucha

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.77 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
17.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Ušné roztokové kvapky

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02BA99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet. Beheer B.V.

Dátum registrácie lieku:

30/01/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

53761

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/01/2017

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0204/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko
Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.