

# Cortotic 0.584 mg/ml ear spray, solution for dogs

Oprávněný

- Hydrocortisone aceponate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Cortotic 0.584 mg/ml ear spray, solution for dogs

### Účinná látka:

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](#)

### Cesta podania:

Podanie do ucha

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

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

### Lieková forma:

Ušný roztokový sprej

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie do ucha:**

•

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QS02BA01

---

**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:**

Slovinsko

---

**Dostupné v:**

Slovinsko

---

**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](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

**Dátum registrácie lieku:**

25/11/2022

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac

---

**Zodpovedný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Číslo registrácie:**

DC/V/0763/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/11/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0370/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.