

CORTEXONAVET 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Autorisiert

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Name des Arzneimittels:

CORTEXONAVET 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats
CORTEXONAVET 2 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak, sertések, kutyák és macskák számára

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd
Rind
Hund
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 72 Stunde

-

Hund

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Katze

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

21/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3949/X/18 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0351/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Ungarn Italien Polen Portugal
Rumaenien Spanien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050257>