

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

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Hund
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 72 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

30/04/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2773

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2018

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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