

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

Autorizado

- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/23/2792/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/12/2023

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0146/001

Estados miembros afectados:

Letonia Lituania Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.