

CORTEXONA 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO, CABALLOS, PERROS Y GATOS

No
autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CORTEXONA 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO, CABALLOS, PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Porcino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intraarticular
Vía intramuscular
Vía intravenosa

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 intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Perros

-

Gatos

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Perros

-

Gatos

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Perros

-

Gatos

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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 10 ml

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

464 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/02/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058917>