

# Cortico Veyxin 10 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Autorisé

- Prednisolone acetate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Cortico Veyxin 10 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Horses, Dogs and Cats

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins  
Chien  
Cheval  
Chat

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 24 hour

•

**Cheval**

- Viande et abats. 53 day

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating mares producing milk for human consumption.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/09/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 27569/4007

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/2020

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0162/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France  
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne  
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402319-paren-20180927.rtf