

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

Autorisé

- Dexamethasone

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Cheval

Bovins

Porc

---

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

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie intraarticulaire

Voie intramusculaire

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 72 hour

---

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

QH02AB02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

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

Cenavisa S.L.

---

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

19/12/2023

---

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

Cenavisa S.L.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/23/2792/001-002

---

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

19/12/2023

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0146/001

---

**États membres concernés:**

Lettonie Lituanie Roumanie

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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