

CORTICO VEYXIN 8,95 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Prednisolone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prednisolon ad us. vet 10 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

CORTICO VEYXIN 8,95 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX
CHIENS ET CHATS

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / 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

-

Chien

-

Cheval

- Viande et abats. 53 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Chat

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

QH02AB06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

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:

7/08/2018

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

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0624148 7/2018

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/08/2018

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061071>