

## CORTEXILINE

- NEOMYCIN SULFATE
- Methylprednisolone
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Non autorizzato

## Product identification

Denominazione del medicinale:

CORTEXILINE

Principio attivo:

- Disponibile solo in [English](#)
- Disponibile solo in [English](#)
- Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

- bovini
- Cane
- Gatto

Via di somministrazione:

- Uso intramuscolare
- Uso sottocutaneo

## Product details

Principio attivo / Dosaggio:

- Disponibile solo in [English](#)  
169.01  
milligrammo(i)  
/  
1.00  
millilitro(i)
- Disponibile solo in [English](#)  
4.00  
milligrammo(i)  
/  
1.00  
millilitro(i)
- Disponibile solo in [English](#)  
200.57  
milligrammo(i)

/  
1.00  
millilitro(i)

Forma farmaceutica:

- Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

- Uso intramuscolare
  - bovini
    - carni e frattaglie  
60  
giorno
    - latte  
9  
giorno
- Uso sottocutaneo
  - Cane
  - Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

- QJ01RV01

Status giuridico della fornitura:

- Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

- Rinunciato

Authorised in:

- Francia

Descrizione della confezione:

- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)
- Disponibile solo in [French](#)

## **Additional information**

Entitlement type:

- Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

- Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

- Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

- 10/12/1985

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

- Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

- French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

- FR/V/9861360 7/1985

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

- 4/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Informazioni sul prodotto

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

[Altre lingue \(1\)](#)

French (PDF)

Pubblicato su: 24/03/2022

[Scaricamento](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028565>