

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

Toegelaten

- Prednisolone acetate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

Paard

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 24 hour

•

**Paard**

- Meat and offal. 53 day

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH02AB06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

25/09/2018

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Vergunningsnummer:**

Vm 27569/4007

---

### **Datum toelatingswijziging:**

1/10/2020

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0162/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2402319-paren-20180927.rtf