

File downloaded on 2026-06-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000061073>

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

Autorisert

- Prednisolone acetate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe  
hund  
hest  
katt

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 35 dag
- Melk. 24 time

•

**hest**

- Slakt. 53 dag
- Melk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

25/09/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 27569/4007

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/10/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0162/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FR EL HU IS Irland IT LV LT LU PL PT  
RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2402319-paren-20180927.rtf