

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

hest  
storfe  
hund  
katt  
gris

---

### **Administrasjonsvei:**

Intraartikulær bruk  
Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

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

Bare tilgjengelig i Engelsk  
2.63 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intraartikulær bruk:**

- **hest**  
- Slakt. 8 dag

#### **Intramuskulær bruk:**

- **storfe**  
- Slakt. 8 dag  
- Melk. 72 time
- **hest**  
- Slakt. 8 dag
- **gris**  
- Slakt. 2 dag

#### **Intravenøs bruk:**

- **hest**  
- Slakt. 8 dag

---

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

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

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:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/04/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2773

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/04/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0351/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR HU IT PL PT RO 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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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