

# Cortalone, 10 mg/ml suspensão para injeção para cães e gatos

Autorizado

- Triamcinolone acetato

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Cortalone, 10 mg/ml suspensão para injeção para cães e gatos

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estoniano](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finnês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norueguês](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estoniano](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finnês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norueguês](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do produto

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramuscular:**

- **Dog**
- **Cat**

**Via subcutânea:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH02AB08

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ast Farma B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 3918

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

11/04/2018

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058763>