

# Prednisolonacetat 1 %, injekciné suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katēms

Разрешен

- Prednisolone acetate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Prednisolonacetat 1 %, injekciné suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katēms

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 1 day

•

**кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in horses producing meat or milk for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN02AB06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/10/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Отговорен орган:**

State Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

LT/2/09/1899/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/11/2014

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.