

# Prednisolon ad us. vet 10 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

Zugelassen

- Prednisolone acetate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Prednisolon ad us. vet 10 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind  
Hund  
Pferd  
Katze

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 53 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Ungarn

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

29/10/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

3997/X/18/ NÉBIH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/10/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0162/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402319-paren-20180927.rtf