

Prednisolonacetat 1%

Zugelassen

- Prednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prednisolonacetat 1%

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Rind

Pferd

Hund

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. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- Milch. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

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

QH02AB

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID7) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 100 Milliliter

(ID6) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Information nicht vorhanden mit jeweils 100 Milliliter

(ID5) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

(ID4) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

(ID3) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Information nicht vorhanden mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

1/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6933097.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage