

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

Zugelassen

- Prednisolone acetate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Pferd  
Hund  
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. 1 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Do not use in horses producing meat or 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:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## 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:**

20/10/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/09/1899/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/11/2014

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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