

# Prednisolonacetat 1%

Autorizado

- Prednisolone acetate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Prednisolonacetat 1%

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos  
Bovino  
Caballos  
Perros

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

## **Tiempo de espera por vía de administración:**

### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 1 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 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.

- Milk. 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.

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH02AB

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Alemania

---

## **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

1/12/2005

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

6933097.00.00

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/12/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.