

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

Autorizado

- Prednisolone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Perros
Gatos

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

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

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

QH02AB06

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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

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:

20/10/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/09/1899/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/11/2014

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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