

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

Volitatud

- Prednisolone acetate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Cortico Veyxin 10 mg/ml injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

koer

hobune

kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 35 day

- piim. 24 hour

-

koer

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 53 day

- piim. no withdrawal period

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

-

kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH02AB06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Slovakkia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

29/10/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Veyx Pharma GmbH

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

96/056/DC/18-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/10/2018

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

DE/V/0162/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Kreeka
Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Poola Portugal

Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061041>