

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 suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

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:

Läti

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:

2/10/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Veyx Pharma GmbH

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Authorisation number:

V/DCP/18/0046

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/10/2018

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061066>