

Prednisolonacetat 1 %, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katėms

Myönnetty

- Prednisolone acetate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Prednisolonacetat 1 %, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katėms

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 1 day

•

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/10/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/09/1899/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/11/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.