

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

Autorisé

- Prednisolone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 35 day
- Lait. 24 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 53 day
- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/10/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

3997/X/18/ NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/10/2018

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0162/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402319-paren-20180927.rtf