

# Prednisolonacetat- Injektionssuspension 10 mg/ml suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

Autorisé

- Prednisolone acetate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Prednisolonacetat-Injektionssuspension 10 mg/ml suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Chat  
Cheval  
Chien  
Bovins

### **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:**

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Lait. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### **Bovins**

- Lait. 1 day

- Viande et abats. 55 day

---

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

QH02AB06

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dimedium Latvija AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/05/1995

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/95/0123

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/05/1995

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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