

Equisolon 33 mg/g - Oral powder

Autorisé

- Prednisolone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Equisolon 33 mg/g - Oral powder

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
33.00 milligram(s) / 1.00 Pot

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

10 days (Not authorised for use in 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:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Danemark , Espagne , Finlande , France , Italie , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Suède

Description des conditionnements:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/03/2014

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

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2015

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 8/01/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-equisolon-v-2382-par-en.pdf