

Prednisolonacetat 1%

Autorisé

- Prednisolone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prednisolonacetat 1%

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Bovins

Cheval

Chien

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. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- Lait. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

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

QH02AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/12/2005

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6933097.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2005

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 (@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.