

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

Autorizzato

- Prednisolone acetate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Prednisolon ad us. vet. 10 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 35 giorno
- latte. 24 ora

-

Cane

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 53 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

12/09/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838487

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/09/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0162/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061050>