

Celestovet 12,0/3,948 mg/ml Injektionssuspension für Pferde und Hunde

Autorizzato

- Betamethasone acetate
- Betamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Celestovet 12,0/3,948 mg/ml Injektionssuspension für Pferde und Hunde

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

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

QH02AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/07/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6909176.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/07/2005

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

Documenti

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.