

OPTICORTENOL-S 2.5 mg/ml + 7.5 mg/ml, sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano e per cani e gatti

Autorizzato

- Prednisolone
- Dexamethasone pivalate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OPTICORTENOL-S 2.5 mg/ml + 7.5 mg/ml, sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano e per cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale
Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo
Uso intra-articolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
7.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
2.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intra-articolare:

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- non specificato. 0 giorno

L'uso per via intrarticolare deve essere effettuato esclusivamente dal medico veterinario

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

QH02AB56

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

flacone da 5 ml per cani e gatti

flacone da 20 ml per equidi non DPA

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Acme S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/03/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101134

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/06/2013

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti