

Equisolon 300 mg Sachet - Oral powder

Toegelaten

- Prednisolone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Equisolon 300 mg Sachet - Oral powder

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Sachet

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 10 day

10 days (Not authorised for use in mares producing milk for human consumption)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

België , Denemarken , Duitsland , Finland , Frankrijk , Ierland , Italië , Kroatië , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Slovenië , Spanje , Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/03/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

12/03/2014

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/01/2025

[Downloaden](#)

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