

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

Autorisert

- Prednisolone acetate

## Product identification

### Legemidlets navn:

Veyxin 10 mg/ml suspensão injetável para bovinos, equídeos, cães e gatos  
Prednisolon ad us. vet 10 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

---

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### Dyrearter:

storfe  
hund  
hest  
katt

---

### Administrering:

Intramuskulær bruk

---

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

• **storfe**

- Slakt. 35 dag
- Melk. 24 time

• **hund**

• **hest**

- Slakt. 53 dag
- Melk. no withdrawal period

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

• **katt**

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

PT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

29/08/2018

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

1201/01/18DFVPT

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

29/08/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0162/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FR EL HU IS Irland IT LV LT LU PL PT  
RO SI SI ES

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061069>