

Equisolon 300 mg Sachet - Oral powder

Dopuszczony

- Prednisolone

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Equisolon 300 mg Sachet - Oral powder

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 milligram(s) / 1.00 Saszetka

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH02AB06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki
islandzki Norwegian

Dostępne w:

Austria , Belgium , Croatia , Denmark , Finland , France , Germany , Ireland , Italy ,
Netherlands , Norway , Poland , Portugal , Slovenia , Spain , Sweden

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

LE VET B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/03/2014

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lelypharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

European Commission

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/03/2014

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

polski (PDF)

Opublikowano: 8/01/2025

[Pobierz](#)

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