

Equisolon 33 mg/g - Oral powder

Autorizado

- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Equisolon 33 mg/g - Oral powder

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
33.00 miligrama(s) / 1.00 Boião

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

- Meat and offal. 10 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB06

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

LE VET B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/03/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

5/06/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 8/01/2025

[Descarregar](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001652>