

Equisolon 300 mg Sachet - Oral powder

Autorizado

- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Equisolon 300 mg Sachet - Oral powder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
300.00 miligrama(s) / 1.00 Saqueta

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)

Disponibilidade:

Alemanha , Bélgica , Croácia , Dinamarca , Eslovénia , Espanha , Finlândia , França , Irlanda , Itália , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [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 da alteração do estado de autorização:

12/03/2014

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