

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

Autorizado

- Prednisolone acetate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

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

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 intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 35 dia
- Milk. 24 hora

- 

**Horse**

- Meat and offal. 53 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating 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:**

Eslovénia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/08/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

DC/V/0279/002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/08/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0162/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França  
Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2402319-paren-20180927.rtf