

# Prednisolonacetat 1 %, injekciné suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katēms

Autorizado

- Prednisolone acetate

## Identificação do produto

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

Prednisolonacetat 1 %, injekciné suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katēms

### **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. 1 dia

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in horses producing meat or 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:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

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

20/10/2009

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

LT/2/09/1899/001

---

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

2/11/2014

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.