

Prednisolonacetat- Injektionssuspension ad us. vet. 10 mg/ml

Autorizat

- Prednisolone acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Prednisolonacetat-Injektionssuspension ad us. vet. 10 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Câine

-

Pisică

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß §56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Falle sind die Wartezeiten gemäß §12a TÄHAV einzuhalten.

- Lapte. no withdrawal period

Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß §56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Falle sind die Wartezeiten gemäß §12a TÄHAV einzuhalten.

-

Bovine

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data autorizației de comercializare:

24/11/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6685067.00.00

Data modificării statusului autorizației:

24/11/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073261>