

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

Autorizat

- Prednisolone acetate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Veyxin 10 mg/ml suspensão injetável para bovinos, equídeos, cães e gatos
Prednisolon ad us. vet 10 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Câine
Cal
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• **Bovine**

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 24 oră

• **Câine**

• **Cal**

- Carne și organe. 53 zi

- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating mares producing milk for human consumption.

• **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB06

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

29/08/2018

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Veyx Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

1201/01/18DFVPT

Data modificării statusului autorizației:

29/08/2018

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

DE/V/0162/001

State membre interesate:

România

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

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

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

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061069>