

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

Auktoriserad

- Prednisolone acetate

Product identification

Läkemedlets namn:

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

CORTICO VEYXIN 8,95 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX
CHIENS ET CHATS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 35 dygn
- Milk. 24 timme

-

Hund

-

Häst

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

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

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

7/08/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0624148 7/2018

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/08/2018

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0162/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061071>