

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

Godkänd

- Prednisolone acetate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

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

•

Häst

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Godkännandedatum:

16/08/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

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

Godkännandenummer:

DC/V/0279/002

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/08/2018

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

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.

2402319-paren-20180927.rtf