

Celestovet 12,0/3,948 mg/ml Injektionssuspension för Pferde und Hunde

Godkänd

- Betamethasone acetate
- Betamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Celestovet 12,0/3,948 mg/ml Injektionssuspension für Pferde und Hunde

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Häst

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intra-artikulär användning:

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

18/07/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6909176.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/07/2005

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

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