

Prednizol 5mg Tablets for Dogs and Cats

Разрешен

- Prednisolone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Prednizol 5mg Tablets for Dogs and Cats

Prednizol 5 mg tabletten voor honden en katten

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QH02AB06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Millpledge Europe

Дата на разрешение за търговия:

9/01/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Millpledge Europe

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 122989

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/01/2022

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0351/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.