

# Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

Registrováno

- Prednisolone

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

Prednicortone vet., 20 mg tabletid kassidele ja koertele

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

Kočka

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Léková forma:

Tableta

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Perorální podání:

- 

**Pes**

- 

**Kočka**

---

## Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH02AB06

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Datum registrace:**

29/06/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1915

---

**Datum změny stavu registrace:**

29/06/2015

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0190/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035192>