

# Palladia 10 mg - Film-coated tablet

Registrováno

- Toceranib phosphate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Palladia 10 mg - Film-coated tablet

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Pes

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

12.47 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Potahovaná tableta

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

Perorální podání:

•

## Pes

---

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

QL01EX90

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , 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](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

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

---

### Dostupné v:

Belgie , Itálie , Kypr , Lucembursko , Nizozemsko , Polsko , United Kingdom (Northern Ireland) , Řecko , Španelsko

---

### Popis balení:

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](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium

---

**Datum registrace:**

23/09/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Pfizer Italia S.r.l.

---

**Příslušný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/09/2009

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 17/03/2025

[Stažení](#)

ema-puar-palladia-v-150-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000525>