

Prednisolon-50 mg

Zugelassen

- Prednisolone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prednisolon-50 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID6) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Tablette

(ID5) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 50 Tablette

(ID4) 40 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 40 Tablette

(ID3) 30 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 30 Tablette

(ID2) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 20 Tablette

(ID1) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 10 Tablette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

30/09/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400697.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente