

Prednitab vet. flavour 20 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Prednisolone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prednitab vet. flavour 20 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QH02AB06

Abgaberegulung:

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:

(ID13) 500 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID12) 250 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 25 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID11) 150 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 15 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID10) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID9) 90 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 9 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID8) 80 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID7) 70 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 7 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID6) 60 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID5) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID4) 40 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID3) 30 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 3 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID2) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID1) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

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:

14/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:402599.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:14/03/2019

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente