

# HEDYLON 25 mg TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Prednisolone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HEDYLON 25 mg TABLETS FOR DOGS

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovenia

---

**Disponible en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/02/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

DC/V/0650/002

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/02/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0292/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0292002-dcp-hedylon-25-mg-tablets-for-dogs-en.pdf