

PREDNISOLONA FATRO 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Prednisolone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PREDNISOLONA FATRO 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
33.75 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

QH02AB06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 20 ml

Caja con 1 vial de 10 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro Iberica S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

475 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto