

DERMIPRED 5 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Prednisolone

Product identification

Nombre del medicamento:

Dermipred 5 mg comprimidos para cães
DERMIPRED 5 MG TABLETS FOR DOGS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:
• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QH02AB06

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

25/07/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1028/01/16DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/07/2016

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0301/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Finlandia Alemania
Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Eslovaquia
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030777>