

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

KARTONG

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Prednicortone vet. 5 mg tabletter för hund och katt
prednisolon



2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

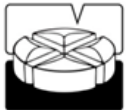
Varje tablett innehåller

Aktiv substans:

Prednisolon 5 mg

3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett.



Delbar tablett

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

10 tabletter
20 tabletter
30 tabletter
40 tabletter
50 tabletter
60 tabletter
70 tabletter
80 tabletter
90 tabletter
100 tabletter
150 tabletter
250 tabletter
500 tabletter

5. DJURSLAG

Hund och katt.

6. INDIKATION(ER)

7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Ges via munnen.
Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Läs bipacksedeln före användning.

10. UTGÅNGSDATUM

EXP {månad/år} Hållbarhet för de delade tabletterna: 4 dagar

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL) ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall: Läs bipacksedeln.

13. TEXTEN "FÖR DJUR" SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur.
Receptbelagt.

14. TEXTEN "FÖRVARAS UTMOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederländerna

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING
--

51357

17. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ BLISTER ELLER STRIPS

Blister av Alu/PVC/PE/PvDC

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Prednicortone vet. 5 mg tabletter
prednisolon



2. INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Dechra Regulatory B.V.

3. UTGÅNGSDATUM

EXP: {månad/år}

4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot. {nummer}

5. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.