

Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

Volitatud

- Prednisolone

Product identification

Ravimi nimetus:

Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

PREDNICORTONE 20 mg comprimate pentru caini și pisici

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

kass

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

-

koer

-

kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH02AB06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Rumeenia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

22/06/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Authorisation number:

220102

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/05/2025

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloomenetluse number:

NL/V/0190/002

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg
Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035200>