

PREDNICORTONE 5 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Prednisolone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats
PREDNICORTONE 5 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Chien

-

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/06/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2939989 9/2015

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2020

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0190/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035171>