

# Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats

Autorisé

- Prednisolone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats

Prednicortone vet. 5 mg töflur handa hundum og köttum

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

### Forme pharmaceutique:

Comprimé

---

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

QH02AB06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Islande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

19/06/2015

---

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

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/15/011/01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/06/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

## Etiquetage

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

## Notice

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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