

# DERMIPRED 10 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Prednisolone

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

DERMIPRED 10 MG TABLETS FOR DOGS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
10.00 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:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée PVC-TE-PVDC/Al de 16 comprimés

Boîte de 6 plaquettes thermoformées PA-Al-PVC/Al de 16 comprimés

Boîte de 1 plaquette thermoformée PA-Al-PVC/Al de 16 comprimés

Boîte de 6 plaquettes thermoformées PVC-TE-PVDC/Al de 16 comprimés

Boîte de 6 plaquettes thermoformées PVC-TE-PVDC/Al de 16 comprimés

Boîte de 6 plaquettes thermoformées PVC-TE-PVDC/Al de 16 comprimés

---

## 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:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/09/2016

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

104927

---

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

26/09/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0301/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0301002-mr-rpe425-en.pdf