

PREDNISOLONA FATRO

Autorisé

- Prednisolone sodium phosphate

Product identification

Dénomination du médicament:

PREDNISOLONA FATRO

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraarticulaire

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

33.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intraarticulaire:

- **Chien**

Voie intramusculaire:

- **Chien**
- **Chat**

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

QH02AB06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Espagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro Iberica S.L.

Marketing authorisation date:

15/07/1992

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

475 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2019

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

Documents

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.