

Prednisolone 5 mg Kela 5 mg Comprimé

Autorisé

- Prednisolone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prednisolone 5 mg Kela 5 mg Tablet

Prednisolone 5 mg Kela 5 mg Comprimé

Prednisolone 5 mg Kela 5 mg Tablette

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](#)

5.00 milligram(s) / 200000.00 milligram(s)

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QD07BA04

Conditions de délivrance:
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:
Valide

Autorisé en:
Belgique

Description des conditionnements:
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](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
23/12/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:
KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V199516

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/01/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)