

Prednisolone 20 mg Kela 20 mg Comprimé

Autorisé

- Prednisolone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prednisolone 20 mg Kela 20 mg Tablet

Prednisolone 20 mg Kela 20 mg Comprimé

Prednisolone 20 mg Kela 20 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](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/11/2008

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-V329095

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](#)