

# DERMIPRED 5 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Prednisolone

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

DERMIPRED 5 MG TABLETS FOR DOGS  
Dermipred 5,0 mg Tabletka

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Chien**

---

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

QH02AB06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 2 plaquettes thermoformées PA-Al-PVC/Al de 10 comprimés sécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées PVC-TE-PVDC/Al de 12 comprimés sécables

Blister z Aluminium/Poliwinyłu chlorek - Aluminium - Poliamid, zawierający 10 tabletek/1Pudełko tekturowe zawierające 120 tabletek (Al./PVC-Al-OPA).

Blister z Aluminium/Poliwinyłu chlorek - Aluminium - Poliamid, zawierający 10 tabletek/1Pudełko tekturowe zawierające 120 tabletek (Al./PVC-Al-OPA).

---

## 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 Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

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

14/04/2017

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2649

---

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

14/04/2017

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0301/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Irlande  
Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal 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

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030776>