

# Prednizol 5mg Tablets for Dogs and Cats

Autorisé

- Prednisolone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Prednizol 5mg Tablets for Dogs and Cats

Prednizol 5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

5.00 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:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Millpledge Europe

---

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

20/11/2019

---

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

Millpledge Europe

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402567.00.00

---

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

20/11/2019

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0351/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.