

# Palladia 50 mg - Film-coated tablet

Heimilað

- Toceranib phosphate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Palladia 50 mg - Film-coated tablet

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
62.34 milligram(s) / 1.00 Tafla

### Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QL01EX90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Grikkland , Holland , Kýpur , Lúxemborg , Pólland , Spánn , Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Belgium

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

23/09/2009

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Pfizer Italia S.r.l.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

23/09/2009

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 17/03/2025

[Sækja](#)

ema-puar-palladia-v-150-par-en.pdf