

Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Prednisolone

Product identification

Denominazione del medicinale:

Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats
Prednicortone Vet. 20 mg tabletter

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
20.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

Cane

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):QH02AB06

Status giuridico della fornitura:Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:Autorizzato

Authorised in:Danimarca

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

2/07/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

54295

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/07/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0190/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035191>