

# Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Prednisolone

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Prednicortone 20 mg tablets for dogs and cats

Prednicortone 20 mg tabletta kutyáknak és macskáknak

### 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:**

Ungheria

---

**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:**

16/07/2015

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3662/X/15 NÉBIH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/07/2015

---

**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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000035209>