

Prednisol 2,5%, 25 mg/ml suspensie voor injectie voor honden en katten

Autorizzato

- Prednisolone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Prednisol 2,5%, 25 mg/ml suspensie voor injectie voor honden en katten

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

QH02AB06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ast Farma B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/12/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma Production B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 3414

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/04/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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