

# Prednizol 5 mg Tablets for Dogs and Cats

Autorizzato

- Prednisolone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Prednizol 5mg Tablets for Dogs and Cats

Prednizol 5 mg Tablets for Dogs and Cats

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

### Forma farmaceutica:

Compressa

---

**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:**

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

---

**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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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:**

Millpledge Europe

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/10/2019

---

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

Millpledge Europe

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 61300/3005

---

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

18/10/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0351/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Francia Germania

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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