

Phen-Pred 50 mg + 1,5 mg tablety

Awtorizzat

- Prednisolone
- Phenylbutazone

Product identification

Isem tal-mediċina:

Phen-Pred 50 mg + 1,5 mg tablety

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Dog

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01BA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Slovak](#)

Disponibbli biss fi [Slovak](#)

Disponibbli biss fi [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

30/05/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

96/035/00-S

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/05/2000

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044859>