

# Prednisolone 20 mg Kela 20 mg Tablet

Awtorizzat

- Prednisolone

## Informazzjoni dwar il-prodott

**Isem tal-mediċina:**

Prednisolone 20 mg Kela 20 mg Tablet

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu orali

## Detalji tal-prodott

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Forma farmaċewtika:**

Pillola

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QD07BA04

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

24/11/2008

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Awtorità responsabbli:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

BE-V329095

---

## Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/01/2021

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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