

# Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats

Autorisert

- Prednisolone

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats

Prednicortone 5 mg tableta kutyáknak és macskáknak

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

**Målarter:**

hund

katt

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 Tablett

**Legemiddelform:**

Tablett

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

- 

**hund**

- 

**katt**

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/07/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3663/X/15 NÉBIH ÁTI

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/07/2015

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0190/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT LU  
NO PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035172>