

DERMIPRED 10 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Prednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DERMIPRED 10 MG TABLETS FOR DOGS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

**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

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/09/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3983/X/18 NÉBIH ÁTI (16 tablettá aluminium/polivin)

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/09/2018

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0301/002

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0301002-mr-rpe425-en.pdf