

DERMIPRED 20 MG TABLETS FOR DOGS

Ikke
autorisert

- Prednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DERMIPRED 20 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](#)
20.00 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:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CEVA Sante Animale B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/09/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 117608

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/10/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0301/003

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-frv0301003-mr-rpe426-en.pdf