

HEDYLON 25 mg TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Prednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HEDYLON 25 mg TABLETS FOR DOGS

Hedylon, 25 mg tabletts šunims

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

25.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB06

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/19/2515/001-005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/02/2019

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0292/002

Gjeldende medlemsstater:

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

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

eu-PUAR-esv0292002-dcp-hedylon-25-mg-tablets-for-dogs-en.pdf

RV2515.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017370>