

Prednoral 20 mg smakelike tabletten voor honden en katten

Autorisert

- Prednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Prednoral 20 mg smakelike tabletten voor honden en katten

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt

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:
Gyldig

Autorisert i:
NL

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ast Farma B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
16/12/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:
Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:
REG NL 10098

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/03/2018

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.