

Prednison 5 mg, tabletten voor honden en katten

Autorisert

- Prednisone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Prednison 5 mg, 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](#)

5.00 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:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/04/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 4751

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/12/2021

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.