

DERMIPRED 5 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Prednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DERMIPRED 5 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](#)
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:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/07/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1028/01/16DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/12/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0301/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK FI DE EL HU Irland IT NL 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-frv0301001-mr-rpe241-en.pdf