

Prednitab vet. flavour 20 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Dopuszczony

- Prednisolone

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Prednitab vet. flavour 20 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletká

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH02AB06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/03/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

402599.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/03/2019

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.