File downloaded on 2025-11-25

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000035170

# Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

Prednisolone

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Prednicortone 5 mg tablets for dogs and cats Prednicortone 5 mg tabletten voor honden en katten

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

# Via de administração:

Via oral

# Detalhes do medicamento veterinário

# Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

#### Forma farmacêutica:

Comprimido

## Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

•

Dog

•

Cat

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

**OH02AB06** 

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Países Baixos

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

#### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

## Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

#### Data de autorização de introdução no mercado:

17/06/2015

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

## Autoridade responsável:

**Medicines Evaluation Board** 

# Número da autorização:

**REG NL 115639** 

# Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2022

#### Estado-Membro de referência:

Países Baixos

#### Número de procedimento:

NL/V/0190/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováguia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

## **Documentos**

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.