

# Dermipred 5 mg comprimidos para cães

Autorizado

- Prednisolone

## Product identification

### Nome do medicamento:

Dermipred 5 mg comprimidos para cães  
DERMIPRED 5 MG TABLETS FOR DOGS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via oral:**

- **Dog**

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

25/07/2016

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1028/01/16DFVPT

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

25/07/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0301/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha  
Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal  
Eslováquia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030777>