

# PREDNIVET 5 mg tablets

Pooblašeno

- Prednisolone

## Product identification

### Ime zdravila:

ПРЕДНИВЕТ 5 mg таблетки  
PREDNIVET 5 mg tablets

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Farmacevtska oblika:

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Peroralna uporaba:**

- Dog
  - Cat
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QH02AB06

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Balkanpharma-Razgrad AD

---

**Marketing authorisation date:**

14/02/2007

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Balkanpharma-Razgrad AD

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Številka dovoljenja :**

712

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

14/02/2007

---

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/600000096037>