

DEPO-MEDRONE V 40 mg/ml suspensija injekcijām suņiem, kaķiem un zirgiem

Разрешен

- Methylprednisolone acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DEPO-MEDRONE V 40 mg/ml suspensija injekcijām suņiem, kaķiem un zirgiem

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Португалски](#) [Norwegian](#)

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- Meat and offal. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Intrasynovial use:

-

кон

- Meat and offal. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

24/10/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pfizer Manufacturing Belgium

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/02/1505

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/10/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.