

# Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Разрешен

- Methylprednisolone acetate

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

куче

котка

---

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интраартикуларно приложение

Интрабурсално приложение

---

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамускулно приложение:**

- **кон**
  - Meat and offal. 5 week

- **куче**
- **котка**

**Интраартикуларно приложение:**

- **кон**
  - Meat and offal. 5 week

- **куче**
- **котка**

**Интрабурсално приложение:**

- **кон**
  - Meat and offal. 5 week

- **куче**
  - **котка**
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QH02AB02

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

19/02/1998

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на лиценза:**

0486

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

19/02/1998

---

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

## Documents

Данни върху опаковката

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

Листовка

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057309>