

# DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Разрешен

- Methylprednisolone acetate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

кон

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## 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**

- Not specified. no withdrawal period

На не χρησιμοποιείται σε άλογα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση. Τα άλογα στα οποία έγινε θεραπεία με DEPOMEDROL δεν μπορούν να δοθούν για ανθρώπινη κατανάλωση. Στο διαβατήριο των αλόγων πρέπει να έχει δηλωθεί ότι δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία περί διαβατηρίων των αλόγων.

- 

**куче**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

**котка**

- Not applicable. no withdrawal period

---

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

QH02AB04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Εстонски Αγγлийски Φренски Ιταλιански Λατвийски Λιτοβски Πορтугалски Ρумънски Словенски Финландски Шведски Ιсландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Ισπανски Чешки Немски Εстонски Αγγлийски Φренски Ιταλιански Χоландски Πορтугалски Словашки Шведски Ιсландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Greece

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Гръцки

---

## 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 Португалски

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/08/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

31802/07-04-2021/K-0014501

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/04/2021

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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.