

DEPO-MEDROL SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

Разрешен

- Methylprednisolone acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DEPO-MEDROL SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интраартикуларно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраартикуларно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

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

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis France

Дата на разрешение за търговия:

30/06/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pfizer Manufacturing Belgium

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/2370982 7/1992

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Package Leaflet and Labelling

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