

Depo-Medrol vet 40 mg/ml injektioneste, suspensio

Autoriseret

- Methylprednisolone acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Depo-Medrol vet 40 mg/ml injektioneste, suspensio

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intraartikulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intraartikulær anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 28 dag

Valmisteella ei ole tehty jäämäselvityksiä lihaksensisäisellä antotavalla, joten 28 vuorokauden varoaika on riittävä vain käytettäessä valmistetta intra-artikulaarisesti, jännetupin sisäisesti tai periosteaaalisesti.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Finland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Animal Health ApS

Dato for markedsføringstilladelse:

10/10/1978

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pfizer Manufacturing Belgium

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

7629

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/1978

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.