

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml

Autoriseret

Sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti e per cani e gatti

- Methylprednisolone acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml Sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti e per cani e gatti

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest, ikke beregnet til konsum

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

- Hest, ikke beregnet til konsum
- Kat
- Hund

Local use:

- Hest, ikke beregnet til konsum
- Hund

Intrasynovial use:

- Hest, ikke beregnet til konsum
- Hund
- Kat

Subkutan anvendelse:

- Hest, ikke beregnet til konsum
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Italia S.r.l

Dato for markedsføringstilladelse:

5/10/1999

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Pfizer Manufacturing Belgium

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

102591

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/10/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982800>