

Depo-medrol Vet. injektionsvæske, suspension 40 mg/ml

Zugelassen

- Methylprednisolone acetate
- Methylprednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Depo-medrol Vet. injektionsvæske, suspension 40 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

22/06/1977

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

09078

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/06/1977

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.