

Depo-Medrone V 40 mg/ml Suspension for Injection

Zugelassen

- Methylprednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Depo-Medrone V 40 mg/ml Suspension for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Katze

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

QH02AB04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium S.A.

Zulassungsdatum:

6/01/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10387/021/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/01/2014

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.