

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml, injekcinė suspensija šunims, katėms ir arkliams

Zugelassen

- Methylprednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml, injekcinė suspensija šunims, katėms ir arkliams

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)
[Norwegian](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QH02AB04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

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 Belgium

Zulassungsdatum:

16/07/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1436/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2024

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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