

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Zugelassen

- Methylprednisolone acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Not specified. no withdrawal period

Να μη χρησιμοποιείται σε άλογα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση. Τα άλογα στα οποία έγινε θεραπεία με DEPOMEDROL δεν μπορούν να δοθούν για ανθρώπινη κατανάλωση. Στο διαβατήριο των αλόγων πρέπει να έχει δηλωθεί ότι δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία περί διαβατηρίων των αλόγων.

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Hellas S.A.

Zulassungsdatum:

31/08/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

31802/07-04-2021/K-0014501

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/04/2021

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.

Packungsbeilage

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