

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Zugelassen

- Methylprednisolone sodium succinate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

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

QH02AB04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 185.1 Milligramm; 2 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 185.1 Milligramm, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und 1 Ampulle (Glas) mit 2 Milliliter

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

2/08/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400128.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/11/2005

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels