

Depo-Medrone V 40 mg/ml Suspension for Injection

Εξουσιοδοτημένο

- Methylprednisolone acetate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Depo-Medrone V 40 mg/ml Suspension for Injection

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Σκύλος

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοαρθρική χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοαρθρική χρήση:

-

Σκύλος

-

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Σκύλος

-

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Ireland

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Belgium S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/01/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pfizer Manufacturing Belgium

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός έγκρισης:

VPA10387/021/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

6/01/2014

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080507>