

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml

Sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti e per cani e gatti

Εξουσιοδοτημένο

- Methylprednisolone acetate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml Sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti e per cani e gatti

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Τοπική χρήση

Ενδοαρθρική χρήση

Υποδόρια 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:

Ενδομυϊκή χρήση:

- Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
- Γάτα
- Σκύλος

Τοπική χρήση:

- Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
- Σκύλος

Ενδοαρθρική χρήση:

- Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
- Σκύλος
- Γάτα

Υποδόρια χρήση:

- Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

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 Italia S.r.l

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/10/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pfizer Manufacturing Belgium

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

102591

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

5/10/2009

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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/600000982800>