

DEPO-MEDRONE V 40 mg/ml suspensija injekcijām suņiem, kaķiem un zirgiem

Autorizado

- Methylprednisolone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEPO-MEDRONE V 40 mg/ml suspensija injekcijām suņiem, kaķiem un zirgiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Uso intrasínovial

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Uso intrasinovial:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

24/10/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/02/1505

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/10/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.