

# Moderin Long Acting 40 mg/ml Suspensie voor injectie

Autorizado

- Methylprednisolone acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Moderin Long Acting 40 mg/ml Suspensie voor injectie

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Gatos

Perros

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intraarticular

---

## 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 intraarticular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

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

QH02BX01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponibile en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/05/1963

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V061284

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/11/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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