

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml, injekcinė suspensija šunims, katėms ir arkliams

Autorizado

- Methylprednisolone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml, injekcinė suspensija šunims, katėms ir arkliams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Uso intrasynovial

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

QH02AB04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

16/07/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/02/1436/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/04/2024

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.