

# DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml

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

Autorizado

- Methylprednisolone acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos no destinados a consumo humano  
Gatos  
Perros

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Uso local  
Uso intrasinoval  
Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### 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:

Italia

---

### Disponible en:

Italia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/10/1999

---

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

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

102591

---

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

5/10/2009

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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