

SOLU-MEDROL 120 MG

Ei valtuutettu

- Methylprednisolone hydrogen succinate
- Water for injection

Product identification

Lääkkeen nimi:

SOLU-MEDROL 120 MG

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

152.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

2.00 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektioestettä varten

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

- Koira
- Kissa

Laskimoon:

- Koira
 - Kissa
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QH02AB04

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Surrendered

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

6/08/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Valdepharm

Vastuullinen viranomainen:

National Veterinary Medicines Agency

Myyntiluvan numero:

FR/V/3594168 4/1992

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037838>