

Depo-medrol Vet. injektionsvæske, suspension 40 mg/ml

Autorisé

- Methylprednisolone acetate
- Methylprednisolone acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Depo-medrol Vet. 40 mg/ml injektionsvæske, suspension

Depo-medrol Vet. injektionsvæske, suspension 40 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraarticulaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/1977

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

09078

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/1977

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.