

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Autorisé

- Methylprednisolone sodium succinate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
82.88 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour solution injectable

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

QH02AB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/08/1999

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

Pfizer Manufacturing Belgium

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

400128.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/11/2005

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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