

Moderin 2 mg tabletten, voor hond en kat

Údaraithe

- Methylprednisolone

Sainaithint táirge

Ainm an chógaís:

Moderin 2 mg tabletten, voor hond en kat

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QH02AB04

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Netherlands

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Zoetis B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

6/01/1994

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Pfizer Italia S.r.l.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraithe:

REG NL 7905

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

9/09/2013

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.