

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

Odobreno

- Methylprednisolone acetate
- Methylprednisolone acetate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intraartikularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
40.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
40.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QH02AB04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Animal Health ApS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/06/1977

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pfizer Manufacturing Belgium

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

09078

Datum promjene statusa odobrenja:

22/06/1977

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.