

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Methylprednisolone acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
macska
kutya

Alkalmazás módja:

Intraarticularis alkalmazás
Intrabursalis alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intraarticularis alkalmazás:**

-

ló

- Meat and offal. 48 hour

-

macska

-

kutya

Intrabursalis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 48 hour

-

macska

-

kutya

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 48 hour

-

macska

-

kutya

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Poland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/02/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pfizer Manufacturing Belgium

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

0486

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/02/1998

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.