

DEPO-MEDRONE V 40 mg/ml suspensija injekcijām suņiem, kaķiem un zirgiem

Heimilað

- Methylprednisolone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEPO-MEDRONE V 40 mg/ml suspensija injekcijām suņiem, kaķiem un zirgiem

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnáslu:

Til notkunar í vöðva

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Intrasynovial use:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

24/10/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pfizer Manufacturing Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/02/1505

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/10/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.