

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

Heimilað

- Methylprednisolone acetate
- Methylprednisolone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QH02AB04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fánlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

22/06/1977

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pfizer Manufacturing Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

09078

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/06/1977

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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