

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml injekciné suspensija šunims, katèms ir arkljams

Heimilað

- Methylprednisolone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml injekciné suspensija šunims, katèms ir arkljams

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

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, lausn

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

QH02AB04

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

16/07/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pfizer Manufacturing Belgium

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/02/1436/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/2007

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

Skjöl

RV1436.pdf