

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml, injekcinė suspensija šunims, katēms ir arkliams

Autorizzato

- Methylprednisolone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEPO MEDRONE V, 40 mg/ml, injekcinė suspensija šunims, katēms ir arkliams

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso intrasinoviale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/07/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/02/1436/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.