

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Autorizzato

- Methylprednisolone sodium succinate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
82.88 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

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

QH02AB04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/08/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400128.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/11/2005

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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