

# DEPO-MEDROL SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

Autorizzato

- Methylprednisolone acetate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DEPO-MEDROL SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso intra-articolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
40.03 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intra-articolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 10 giorno
- latte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

---

**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:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## 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 France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/06/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/2370982 7/1992

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/06/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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