

SOLU-MEDROL 500 MG

Neregistruotas

- Methylprednisolone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SOLU-MEDROL 500 MG

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

62.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Šuo

-

Katė

Leisti į veną:

-

Šuo

-

Katė

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH02AB04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis France

Rinkodaros leidimo data:

6/08/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pfizer Manufacturing Belgium

Valdepharm

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/0336026 8/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/06/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.