

Depo-Medrone V 40 mg/ml Suspension for Injection

Registruotas

- Methylprednisolone acetate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Depo-Medrone V 40 mg/ml Suspension for Injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Nemaistiniai arkliai

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į sąnarį

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

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

QH02AB04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Galima įsigyti:

Ireland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium S.A.

Rinkodaros leidimo data:

6/01/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pfizer Manufacturing Belgium

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10387/021/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/01/2014

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.