

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml

Igaliotas

Sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti e per cani e gatti

- Methylprednisolone acetate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml Sospensione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti e per cani e gatti

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Nemaistiniai arkliai

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Pateikiama tik [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

- Nemaistiniai arkliai
- Katė
- Šuo

Local use:

- Nemaistiniai arkliai
- Šuo

Intrasynovial use:

- Nemaistiniai arkliai
- Šuo
- Katė

Leisti po oda:

- Nemaistiniai arkliai
-

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

QH02AB04

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pfizer Manufacturing Belgium

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

102591

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/10/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982800>