

# Depo-Medrone V 40 40 mg/ml

## Zawiesina do wstrzykiwań

Awtorizzat

- Methylprednisolone acetate

### Product identification

**Isem tal-mediċina:**

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [English](#)

---

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-ġogi

Użu għal ġol- boroż sinovjali

---

## Product details

### **Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Użu għal ġol-muskoli:**

- **Horse**
  - Meat and offal. 5 week
- **Dog**
- **Cat**

#### **Użu għal ġol-ġogi:**

- **Horse**
  - Meat and offal. 5 week
- **Dog**
- **Cat**

#### **Użu għal ġol- boroż sinovjali:**

- **Horse**
    - Meat and offal. 5 week
  - **Dog**
  - **Cat**
- 

### **Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QH02AB02

---

### **Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

19/02/1998

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Awtorità responsabbli:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

0486

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

19/02/1998

---

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

## Documents

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057309>