

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Awtorizzat

- Methylprednisolone acetate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Horse

- Not specified. no withdrawal period

Να μη χρησιμοποιείται σε άλογα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση. Τα άλογα στα οποία έγινε θεραπεία με DEPOMEDROL δεν μπορούν να δοθούν για ανθρώπινη κατανάλωση. Στο διαβατήριο των αλόγων πρέπει να έχει δηλωθεί ότι δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία περί διαβατηρίων των αλόγων.

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QH02AB04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ĉek Estonjan Ingliz Franciz Taljan Latvjan Litwan Portugiz Rumen Sloven Finlandiz Żvediz Iżlandiz Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ĉek Ġermaniz Estonjan Ingliz Franciz Taljan Olandiz Portugiz Slovakk Żvediz Iżlandiz Norwegian

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Grieg

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliż Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliż Portugiż

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

Zoetis Hellas S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

31/08/1994

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pfizer Manufacturing Belgium

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

31802/07-04-2021/K-0014501

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

6/04/2021

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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.