

DEPO-MEDROL Vet 40 mg/ml

Awtorizzat

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

- Methylprednisolone acetate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Portugiz](#) [Norwegian](#)
Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

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

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QH02AB04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Italy

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Taljan](#)
Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

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

Zoetis Italia S.r.l.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/10/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pfizer Manufacturing Belgium

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

102591

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/10/2009

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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