

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Toegelaten

- Methylprednisolone acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:
Intramusculair gebruik:

-

Paard

- 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.

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hellas S.A.

Handelsvergunningsdatum:

31/08/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pfizer Manufacturing Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

31802/07-04-2021/K-0014501

Datum toelatingswijziging:

6/04/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.