

SOLU-MEDROL 20 MG

Ikke autorisert

- Methylprednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SOLU-MEDROL 20 MG

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

- **hund**
- **katt**

Intravenøs bruk:

- **hund**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB04

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/07/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Valdepharm

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/3399279 0/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/06/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037837>