

# Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

Autorisert

- Methylprednisolone sodium succinate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Medrate Solubile ad us.vet. 125 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
82.88 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/08/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

400128.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/11/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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