

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Methylprednisolone acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie dostawowe

Podanie do kaletki maziowej

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dostawowe:

-

Horse

- Meat and offal. 48 hour

Podanie do kaletki maziowej:

-

Horse

- Meat and offal. 48 hour

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- Meat and offal. 48 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH02AB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Fiolki ze szkła typu I o pojemności 5 ml zamykane korakmi z gumy chlorobutylowej i uszczelnieniem aluminiowym, pakowane pojedynczo w pudełka tekturowe

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/02/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pfizer Manufacturing Belgium

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0486

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/02/1998

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego