

Depo-Medrone V 40 40 mg/ml

Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizat

- Methylprednisolone acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Cal

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intraarticulară

Administrare intrabursală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

• **Cal**

- Carne și organe. 5 week

• **Câine**

• **Pisică**

Administrare intraarticulară:

• **Cal**

- Carne și organe. 5 week

• **Câine**

• **Pisică**

Administrare intrabursală:

• **Cal**

- Carne și organe. 5 week

• **Câine**

• **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Polish](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

19/02/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0486

Data modificării statusului autorizației:

19/02/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057309>