

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizat

- Methylprednisolone acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Nu este specificat. no withdrawal period

Na nu este utilizat în tratamentul de animale care sunt destinate consumului uman. Nu trebuie să fie utilizat în tratamentul de animale care sunt destinate consumului uman. În cazul în care este utilizat în tratamentul de animale care sunt destinate consumului uman, trebuie să se respecte termenii de retragere. În cazul în care este utilizat în tratamentul de animale care sunt destinate consumului uman, trebuie să se respecte termenii de retragere.

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Hellas S.A.

Data autorizației de comercializare:

31/08/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pfizer Manufacturing Belgium

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

31802/07-04-2021/K-0014501

Data modificării statusului autorizației:

6/04/2021

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.