

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Oprávněný

- Methylprednisolone acetate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DEPOMEDROL 40MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Horse

- Not specified. no withdrawal period

Na μη χρησιμοποιείται σε άλογα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση. Τα άλογα στα οποία έγινε θεραπεία με DEPOMEDROL δεν μπορούν να δοθούν για ανθρώπινη κατανάλωση. Στο διαβατήριο των αλόγων πρέπει να έχει δηλωθεί ότι δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία περί διαβατηρίων των αλόγων.

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH02AB04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v Grécky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliany Lotyšský Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Portugalsky

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Hellas S.A.

Dátum registrácie lieku:

31/08/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

31802/07-04-2021/K-0014501

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/04/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.