

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

Ima  
dovoljenje  
za promet

- Methylprednisolone sodium succinate

## Informacije o zdravilu

### **Ime zdravila:**

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

### **Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

### **Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### **Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba  
Intravenska uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
82.88 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QH02AB04

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Na voljo v:

Germany

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

2/08/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Pfizer Manufacturing Belgium

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

400128.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/11/2005

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.