

# DEPO-MEDROL SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

Ima dovoljenje  
za promet

- Methylprednisolone acetate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

DEPO-MEDROL SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS ET CHEVAUX

### 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](#)

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

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

Subkutana uporaba

Intraartikularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

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

---

### **Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intraartikularna uporaba:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

---

### **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](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## 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 France

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

30/06/1992

---

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

Pfizer Manufacturing Belgium

---

### **Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

FR/V/2370982 7/1992

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

30/06/2012

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Package Leaflet and Labelling

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