

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Разрешен

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интраартикуларно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:**Интраартикуларно приложение:**

- **кон**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat and milk are intended for human consumption.

Интрамускулно приложение:

- **кон**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat and milk are intended for human consumption.

- **куче**

- **котка**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB56

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

13/06/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

96/163/94-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

13/06/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027590>