

Depedin Veyx suspenzija za injiciranje

Разрешен

- Dexamethasone
- Prednisolone acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Depedin Veyx suspenzija za injiciranje

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интраартикуларно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni.

- Milk. 2 day Mleko: 2 dni.

-

теле

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni.

-

куче

-

котка

Интраартикуларно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni.

- Milk. 2 day Mleko: 2 dni.

-

теле

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni.

-

куче

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB56

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Slovenia

Описание на опаковката:

Налично само в [Slovenian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

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

Притежател на разрешение за търговия:

Veyx Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

30/09/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0083/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/09/2003

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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/600000005103>