

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Autoriseret

- Dexamethasone
- Prednisolone acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intraartikulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraartikulær anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB56

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

13/06/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/163/94-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/1994

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.