

DEPEDIN VEYX, injekcinė suspensija arkliams, galvijams, šunims ir katėms

Autoriseret

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEPEDIN VEYX, injekcinė suspensija arkliams, galvijams, šunims ir katėms

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk are meant for human consumption.

-

Kvæg

- Meat. 10 dag

- Milk. 2 dag

-

Hund

-

Kat

Intraartikulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk are meant for human consumption.

-

Kvæg

- Meat. 10 dag

- Milk. 2 dag

-

Hund

-

Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB30

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

29/03/1993

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/93/0032/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/07/2006

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099478>