

Dexacortone 0.5 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Zugelassen

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexacortone 0.5 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Le Vet. B.V.

Zulassungsdatum:

23/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.
Genera d.d.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 41821/3015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/08/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0219/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.