

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Autorizado

- Dexamethasone
- Prednisolone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Vía intramuscular:

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB56

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

13/06/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/163/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/1994

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.