

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

Autorizado

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

7.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

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

-

Bovino

- Meat. 10 Día

- Milk. 2 Día

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

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

-

Bovino

- Meat. 10 Día

- Milk. 2 Día

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

QH02AB30

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/93/0032/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/07/2006

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