

Depedin suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizado

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Depedin suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos

Bovino

Porcino

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

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. 8 Día

- Milk. no withdrawal period

Nelietot ķēvēm, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

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

QH02AB30

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:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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:

9/09/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx-Pharma B.V.

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/92/0216

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/1992

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

Documentos

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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