

FENAZON

Ovlašten

- Dexamethasone
- Pheniramine maleate
- Methionine
- Biotin

Product identification

Naziv VMP-a:

FENAZON

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
0.20 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)
20.70 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)
0.40 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)
0.25 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

-

Dog

-

Cat

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QA05BA90

QA11HA05

QH02AB02

QR06AB05

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Opis paketa:

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

10/06/2007

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Odgovorno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj autorizacije:

160044

Datum promjene statusa odobrenja:

6/02/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013839>