

DEPEDIN VEYX

Engedélyezett

- Dexamethasone
- Prednisolone acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DEPEDIN VEYX

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intraarticularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 2 day

-

kutya

-

macska**Intraarticularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 2 day

-

kutya

-

macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02BX90

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Veyx Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/05/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

110199

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/08/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005223>