

Dexacortone vet 2,0 mg tuggutöflur handa hundum og köttum

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexacortone vet 2,0 mg tuggutöflur handa hundum og köttum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/12/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/17/016/02

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/12/2017

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0219/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 5/12/2024

Sækja