

Dexacortone 0,5 mg tablets for dogs and cats

Geautoriseerd

- Dexamethasone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Dexacortone 0,5 mg tablets for dogs and cats

Dexacortone 0,5 mg žvečljive tablete za pse in mačke

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slovenië

Package description:Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

7/02/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Toelatingsnummer:

DC/V/0598/001

Wijzigingsdatum status toelating:

7/02/2018

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0219/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033967>