

Vecort 0,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Geautoriseerd

- Flumetasone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Vecort 0,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vos

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

• **Vos**

- No data provided. no withdrawal period N/A

• **Kat**

- No data provided. no withdrawal period N/A

• **Hond**

- No data provided. no withdrawal period N/A

Subcutaan gebruik:

• **Vos**

- No data provided. no withdrawal period N/A

• **Kat**

- No data provided. no withdrawal period N/A

• **Hond**

- No data provided. no withdrawal period N/A

Intramusculair gebruik:

• **Vos**

- No data provided. no withdrawal period N/A

• **Kat**

- No data provided. no withdrawal period N/A

• **Hond**

- No data provided. no withdrawal period N/A

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB02

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

28/12/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Biowet Pulawy Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

URPL

Toelatingsnummer:

0951

Wijzigingsdatum status toelating:

28/12/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Bijsluiters

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/600000057388>