

Depedin Veyx

Dopuszczony

- Dexamethasone
- Prednisolone acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Depedin Veyx

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie śródskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH02AB30

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

Veyx Pharma GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/01/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Veyx-Pharma B.V.

Veyx Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/13-01/456

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/08/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.