

# DEPEDIN VEYX

Dopuszczony

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

## 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](#) [słoweński](#) [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](#)

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 domięśniowe

Podanie dostawowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 2 day

#### Podanie dostawowe:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 10 day
  - Milk. 2 day
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH02BX90

---

### Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

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

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

10/05/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

110199

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/10/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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