

DEPEDIN VEYX

Autorizat

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEPEDIN VEYX

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intraarticulară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

Administrare intraarticulară:

•

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02BX90

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

flacon de sticla x 50 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Veyx Pharma GmbH

Data autorizației de comercializare:

10/05/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110199

Data modificării statusului autorizației:

16/10/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents