

# FENAZON

Oprávněný

- Dexamethasone
- Pheniramine maleate
- Methionine
- Biotin

## Product identification

### Názov lieku:

FENAZON

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

20.70 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorálne použitie:

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA05BA90

QA11HA05

QH02AB02

QR06AB05

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Rumunsko

---

**Available in:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pasteur Filiala Filipești S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

10/06/2007

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pasteur Filiala Filipești S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

160044

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/02/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013839>