

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Ima dovoljenje za promet

- Dexamethasone
- Prednisolone acetate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Depedin Veyx injekčná suspenzia

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

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

Pot uporabe:

Intraartikularna uporaba

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intraartikularna uporaba:

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat and milk are intended for human consumption.

intramuskularna uporaba:

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat and milk are intended for human consumption.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QH02AB56

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Veyx Pharma GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

13/06/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Veyx Pharma GmbH

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

96/163/94-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/06/1994

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.