

# DEPEDIN VEYX, injekciné suspensija arkliams, galvijams, šunims ir katēms

Ima dovoljenje  
za promet

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

DEPEDIN VEYX, injekciné suspensija arkliams, galvijams, šunims ir katēms

### 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](#)

govedo

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:**

intramuskularna uporaba

Intraartikularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****intramuskularna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk are meant for human consumption.

- 

**govedo**

- Meat. 10 day

- Milk. 2 day

**Intraartikularna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk are meant for human consumption.

- 

**govedo**

- Meat. 10 day

- Milk. 2 day

---

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

QH02AB30

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**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 [Lithuanian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/03/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Pristojni organ:**

State Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

LT/2/93/0032/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

29/07/2006

---

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