

Dexamecine 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dexamecine 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интраартикуларно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интраартикуларно приложение:

•

говеда

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

•

кон

- Meat and offal. 8 day

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

•

кон

- Meat and offal. 8 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

23/05/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

105124

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/05/2012

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0268/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.