

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 53 day

- Milk. 144 hour

-

кон

- Meat and offal. 49 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.”

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02AB02

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](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Словашки](#)

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/12/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Nederland B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/860/94-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/12/1994

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.