

COLVASONE 2 mg/ml injekčný roztok

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

COLVASONE 2 mg/ml injekčný roztok

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интравенозно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 72 hour
6 milkings

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 72 hour
6 milkings

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

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

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки
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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

20/12/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/071/07-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/12/2007

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.