

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно 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:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 72 hour

-

кон

- Meat and offal. 21 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 72 hour

-

кон

- Meat and offal. 21 day

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 [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:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10823/013/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/1999

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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