

Dexatrat 2 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dexatrat 2 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
куче
кон
котка
свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение
Подкожно 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:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 96 hour

•

кон

- Meat and offal. 16 day

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 96 hour

•

кон

- Meat and offal. 16 day

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 96 hour

•

кон

- Meat and offal. 16 day

•

свиня

- Meat and offal. 4 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:

Austria

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

30/03/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

17734

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/03/1984

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.

Данни върху опаковката

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

Листовка

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