

IZOMETAZONE, 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, cani e gatti

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IZOMETAZONE, 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, cani e gatti

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

кон

Начин на приложение:

Интраартикуларно 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:

Интраартикуларно приложение:

-

говеда

- Milk. 14 day
- Meat and offal. 60 day

-

свиня

- Meat and offal. 60 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 14 day
- Meat and offal. 60 day

-

свиня

- Meat and offal. 60 day

-

кон

- Meat and offal. 60 day

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

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 Италиански

Налично само в Италиански

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

Притежател на разрешение за търговия:

Izo S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

2/04/1971

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Izo S.r.l.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

102032

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2009

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.