

DEXADRESON 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Неразрешен

- Dexamethasone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DEXADRESON 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

представител на сем. Еквиди

котка

куче

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интраартикуларно приложение

Интрабурсално 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:

Интраартикуларно приложение:

- **представител на сем. Еквиди**
- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Интрабурсално приложение:

- **представител на сем. Еквиди**
- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Интравенозно приложение:

- **представител на сем. Еквиди**
- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Интрамускулно приложение:

- **котка**

- Not applicable. no withdrawal period

•

куче

- Not applicable. no withdrawal period

•

говеда

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

•

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатоμο-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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

29/11/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

85084/02-12-2011/K-0094501

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/05/2025

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