

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Разрешен

- Dexamethasone acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS
CHIENS ET CHATS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

котка

представител на сем. Еквиди

коза

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 7 day
- Meat and offal. 28 day

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

-

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 28 day

-

коза

- Milk. 7 day
 - Meat and offal. 28 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 Френски

Налично само в Френски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma France S.A.S.

Дата на разрешение за търговия:

30/06/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6302959 6/1992

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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