

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Разрешен

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS
PORCINS CHIENS ET CHATS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

представител на сем. Еквиди

кон

коза

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение
Периартикуларно приложение
Интравенозно приложение
Интраартикуларно 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. 8 day
- Milk. 3 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

-

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 8 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

коза

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

Периартикуларно приложение:

-

кон

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine..

-

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 8 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

-

свиня

- Meat and offal. 6 day

-

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 8 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

коза

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

Интраартикуларно приложение:

-

кон

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 8 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

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

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:

Intervet

Дата на разрешение за търговия:

30/06/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/4665198 1/1992

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.