

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Registrováno

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Koza

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Periartikulární podání

Intravenózní podání

Intraartikulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 6 day

-

Equid

- Mléko. 3 day

- Maso. 6 day

-

Koza

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 6 day

-

Equid

- Mléko. 3 day

- Maso. 6 day

-

Koza

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

Periartikulární podání:

-

Skot

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 6 day

-

Equid

- Mléko. 3 day

- Maso. 6 day

-

Koza

- Mléko. 3 day

- All relevant tissues. 8 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

•

Prase

- Maso. 6 day

•

Equid

- Mléko. 3 day

- Maso. 6 day

•

Koza

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

Intraartikulární podání:

•

Skot

- Mléko. 3 day

- Maso. 8 day

•

Prase

- Maso. 6 day

•

Equid

- Mléko. 3 day

- Maso. 6 day

•

Koza

- Mléko. 3 day

- Maso. 6 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QH02AB02

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Francie

Popis balení:
Dostupné pouze v [French](#)
Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Dopharma France S.A.S.

Datum registrace:
24/07/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Dopharma France

Příslušný orgán:
French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:FR/V/4409579 2/1992

Datum změny stavu registrace:24/07/2012

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.