

Dexadreson® vet., solution for injection

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexadreson® vet., solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Kůň

- Maso. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Skot

- Mléko. 72 hour

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Maso. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Prase

- Maso. 2 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Skot

- Maso. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Mléko. 72 hour

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Prase

- Maso. 2 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

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

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

27/04/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

12-8957

Datum změny stavu registrace:

27/04/2012

Referenční členský stát:

Švédsko

Číslo procedury:

SE/V/0117/001

Dotčený členský stát:

Norsko

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.

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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