

Dexatat 2mg/ml

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexatat 2mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Kočka

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intraartikulární podání

Subkutánní podání

Intramuskulární 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:

Intravenózní podání:

•

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

•

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Prase

- Maso. 4 day

Intraartikulární podání:

•

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

•

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Prase

- Maso. 4 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

-

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Prase

- Maso. 4 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 4 day

- Maso. 16 day

-

Kůň

- Maso. 16 day

- Mléko. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Prase

- Maso. 4 day

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

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

aniMedica GmbH

Datum registrace:

25/02/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

6872823.00.00

Datum změny stavu registrace:

25/02/2005

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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