

Dexamethasone 2 mg/mL

Registrováno

- Dexamethasone phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexamethasone 2 mg/mL

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Koza

Kůň

Prase

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Koncentrát pro injekční roztok

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

-

Skot

- Maso. 8 day N/A

- Mléko. 3 day

-

Koza

- Maso. 8 day

- Maso. 8 day

- Mléko. 3 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day

-

Kůň

- Maso. 8 day

-

Koza

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 8 day

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

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan International B.V.

Datum registrace:

12/10/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/13-01/484

Datum změny stavu registrace:

12/10/2018

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.