

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

Registrováno

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

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](#)

Kůň

Koza

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání
Periartikulární podání
Intravenózní podání
Intraartikulární 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:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

-

Prase

- Maso. 2 day

-

Equid

- Maso. 8 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

Periartikulární podání:

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Equid

- Maso. 8 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

-

Prase

- Maso. 6 day

-

Equid

- Maso. 8 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

Intraartikulární podání:

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Equid

- Maso. 8 day

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

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

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:

Intervet

Datum registrace:

30/06/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4665198 1/1992

Datum změny stavu registrace:

30/06/2012

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.