

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hestefamilien

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Periartikulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 3 dag

Periartikulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 3 dag

-

Ged

- All relevant tissues. 8 dag

- Milk. 3 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 3 dag

Intraartikulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma France

Dato for markedsføringstilladelse:

24/07/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/4409579 2/1992

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/07/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.