

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær 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. 3 dag

- Milk. 1 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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chellafarm Vet A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/07/2025

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

73498/02-07-2025/K-0266801

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/07/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet