

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Intraartikulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 72 hour

•

Svin

- Meat and offal. 2 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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dato for markedsføringstilladelse:

4/03/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

2149

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/03/2019

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.