

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. 60 hour

•

Hest

- Meat and offal. 11 dag
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

•

Svin

- Meat and offal. 2 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. 60 hour

•

Hest

- Meat and offal. 11 dag
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Intraartikulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 11 dag
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Hest

- Meat and offal. 11 dag
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 11 dag
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Hest

- Meat and offal. 11 dag
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

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:

Fatro Iberica S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/10/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

3319 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2023

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.

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

es-puar-dexanil-2-mg-ml-es.pdf