

# COLVASONE 2 mg/ml injekčný roztok

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

COLVASONE 2 mg/ml injekčný roztok

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Hund

Kat

Hest

---

**Administrationsvej:**

Intravenøs anvendelse

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:****Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag
- Milk. 72 hour 6 milkings

- 

**Hest**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag
- Milk. 72 hour 6 milkings

- 

**Hest**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

---

**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 [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

20/12/2007

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/071/07-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/12/2007

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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