

Colvasone 2 mg/ml, injekcinis tirpalas

Ikke
autoriseret

- DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Colvasone 2 mg/ml, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Hund

Kat

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:**

-

Hest

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, intended for human consumption. The horse's passport must state that they are not intended for human consumption.

-

Kvæg

- Meat. 21 dag

- Milk. 72 hour

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, intended for human consumption. The horse's passport must state that they are not intended for human consumption.

-

Kvæg

- Meat. 21 dag

- Milk. 72 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

18/11/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/99/1015/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/01/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

RV1015.pdf