

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Gedekid
Lam
Svin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intrabursal anvendelse

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

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intrabursal anvendelse:

-

Gedekid

- Meat and offal. 3 dag

-

Lam

- Meat and offal. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

Intramuscular and intravenous use:

-

Gedekid

- Meat and offal. 3 dag

-

Lam

- Meat and offal. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Gedekid

- Meat and offal. 3 dag

-

Lam

- Meat and offal. 3 dag

•

Svin

- Meat and offal. 3 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](#)

Tilgængelig i:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

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:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/05/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

56634/19-06-2014/K-0041901

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2021

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.