

GLUCORTIN, 2 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

Autoriseret

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GLUCORTIN, 2 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Kalv
Ged
Svin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat. 7 dag

- Milk. 72 hour Or 6 milkings.

-

Ged

- Meat. 7 dag

- Milk. 72 hour Or 6 milkings.

-

Svin

- Meat. 2 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat. 7 dag

- Milk. 72 hour Or 6 milkings.

-

Ged

- Meat. 7 dag

- Milk. 72 hour
Or 6 milkings.

•

Svin

- Meat. 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](#) [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](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/10/2010/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/08/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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.