

Dexamecine UDA 2 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens, honden en katten

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexamecine UDA 2 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens, honden en katten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 72 Stunde

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

23/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 122810

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.