

CENMETASONA 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Εγκριμένο

- Dexamethasone sodium phosphate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

CENMETASONA 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Άλογο
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοαρθρική χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Γάλα. 72 Ώρα

-

Άλογο

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Ενδοαρθρική χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Άλογο

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Άλογο

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Cenavisa S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/01/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Cenavisa S.L.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

2692 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/01/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

es-puar-cenmetasona-2-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf