

# Dexamethasone 2 mg/mL

Εγκριμένο

- Dexamethasone phosphate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Dexamethasone 2 mg/mL

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Άλογο

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή ενεσίμου διαλύματος

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 8 Ημέρα N/A

- Γάλα. 3 Ημέρα

- 

**Αίγα**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- 

**Άλογο**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- 

**Αίγα**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QH02AB02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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 Κροατικά

---

## 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 Πορτογαλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Alfasan International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

12/10/2018

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/13-01/484

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

12/10/2018

---

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