

DEXAMETHASONE PROVET

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

DEXAMETHASONE PROVET

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο
Βοοειδή
Αίγα
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση
Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοαρθρική χρήση
Περιορθρική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

Ενδοαρθρική χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 8 Ημέρα
- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

Περιορθρική χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 2 Ημέρα
- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PROVET S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/03/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

PROVET S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

220108

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/12/2024

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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