

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

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Μόσχος

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια 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:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Milk. 72 Ώρα Or 6 milkings.

•

Αίγα

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Milk. 72 Ώρα Or 6 milkings.

•

Χοίρος

- Κρέας. 2 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα Or 6 milkings.

•

Αίγα

- Κρέας. 7 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα Or 6 milkings.

•

Χοίρος

- Κρέας. 2 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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/12/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/10/2010/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/08/2025

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.