

DEXA-KEL 02, inyección tirpalas

No autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXA-KEL 02, inyección tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Bovino

Vía de administración:

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.64 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat. 16 Día

- Milk. 72 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Fecha de autorización de comercialización:

7/08/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/02/1450/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/08/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.