

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

Autorizado

- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Terberos
Caprino
Porcino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat. 7 Día
- Milk. 72 Hora(s) Or 6 milkings.

-

Caprino

- Meat. 7 Día
- Milk. 72 Hora(s) Or 6 milkings.

-

Porcino

- Meat. 2 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat. 7 Día
- Milk. 72 Hora(s) Or 6 milkings.

-

Caprino

- Meat. 7 Día

- Milk. 72 Hora(s) Or 6 milkings.

•

Porcino

- Meat. 2 Día

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

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Fecha de autorización de comercialización:

9/12/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/10/2010/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/08/2025

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

Documentos

Combined File of all Documents

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