

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Volitatud

- Dexamethasone sodium phosphate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis

koer

hobune

kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 21 day

- piim. 72 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 21 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 21 day

- piim. 72 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 21 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH02AB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Müügiloa kuupäev:

1/10/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Laboratories Limited

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10823/013/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/10/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.