

DEYANIL RETARD 1 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Myönnetty

- Dexamethasone isonicotinate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DEYANIL RETARD 1 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. no withdrawal period

75 días (Terberos hasta 300 kg y vacas lecheras)

-

Hevonen

- Meat and offal. 113 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro Iberica S.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/05/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1092 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/05/1996

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.