

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Myönnetty

- Dexamethasone sodium phosphate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Koira

Hevonen

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 72 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 21 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 72 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 21 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/10/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10823/013/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/10/1999

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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