

Dexamethason 0,5 mg

Myönnetty

- Dexamethasone

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Dexamethason 0,5 mg

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

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 [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/07/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

6778082.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/07/2004

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

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

Valmisteyhteenvedo

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