

ДЕКСАМЕТАЗОН БИОФАРМ 0,4% ИНЖЕКЦИОНЕН РАЗТВОР

Myönnetty

- Dexamethasone sodium phosphate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ДЕКСАМЕТАЗОН БИОФАРМ 0,4% инжекционен разтвор

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Sika

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 5 day

•

Hevonen

- Meat and offal. 21 day

Kone: Не се разрешава за употреба при кобили, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

•

Sika

- 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 [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Sopharma AD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/10/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Sopharma AD

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-3089

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/10/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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