

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chellafarm Vet A.E.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/07/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

73498/02-07-2025/K-0266801

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/07/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet