

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval
Mouton
Bovins
Chien
Chat
Chèvre
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse
Voie intraarticulaire

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:

-

Cheval

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 24 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 24 hour

-

Bovins

- Lait. 24 hour
- Viande et abats. 3 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 24 hour

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 24 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 24 hour

•

Mouton

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 24 hour

•

Chèvre

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 24 hour

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/10/1997

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

Alfasan International B.V.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/97/0602

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/10/1997

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.