

COLVASONE 2 mg/ml injekčný roztok

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COLVASONE 2 mg/ml injekčný roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chat

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

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 intraveineuse:**

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 72 hour 6 milkings

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 72 hour 6 milkings

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption.

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/12/2007

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/071/07-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/12/2007

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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