

Colvasone 2 mg/ml, injekcinis tirpalas

Non
autorisé

- DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Colvasone 2 mg/ml, injekcinis tirpalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Chien

Chat

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:**

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, intended for human consumption. The horse's passport must state that they are not intended for human consumption.

-

Bovins

- Chair et peau. 21 day

- Lait. 72 hour

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, intended for human consumption. The horse's passport must state that they are not intended for human consumption.

-

Bovins

- Chair et peau. 21 day

- Lait. 72 hour

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/11/1999

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/99/1015/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2011

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

Documents

RV1015.pdf