

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chèvre (chevreau)

Mouton (agneau)

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intrabursale

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrabursale:

•

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 3 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 3 day

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

Intramuscular and intravenous use:

•

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 3 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 3 day

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

Voie sous-cutanée:

•

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 3 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 3 day

•

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

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:

PROVET S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/05/1993

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

PROVET S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

56634/19-06-2014/K-0041901

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/10/2021

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.