

Dexamethason 0,5 mg

Údaraithe

- Dexamethasone

Sainaithint táirge

Ainm an chógaís:

Dexamethason 0,5 mg

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béal

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaíochta:

Táibléad

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QH02AB02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dáta Údaraithe Margaíochta:

15/07/2004

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

An t-údarás atá freagrach:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Uimhir an údairithe:

6778082.00.00

Athrú stádais maidir leis an dáta údairithe:

15/07/2004

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.