

DEXA-KEL 02, injekcinis tirpalas

Nije odobreno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DEXA-KEL 02, injekcinis tirpalas

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intraartikularno
Intramuskularno
Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
2.64 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intraartikularno:

-

Horse

- Meat. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

Intramuskularno:

-

Horse

- Meat. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

Intravenski:

-

Cattle

- Meat. 16 day

- Milk. 72 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QH02AB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski finski
švedski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/08/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/02/1450/001

Datum promjene statusa odobrenja:

7/08/2007

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.