

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Engedélyezett

- Dexamethasone sodium phosphate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

lóféle

kecske

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Periarticularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Intraarticularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

-

sertés

- Meat and offal. 6 day

-

lóféle

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

-

kecske

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

-

sertés

- Meat and offal. 6 day

-

lófélé

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

-

kecske

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

Periarticularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

-

sertés

- Meat and offal. 6 day

-

lófélé

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

-

kecske

- All relevant tissues. 8 day

- Milk. 3 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 6 day

•

lófélé

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 3 day

•

kecske

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

Intraarticularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 6 day

•

lófélé

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 3 day

•

kecske

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/07/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma France

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/4409579 2/1992

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/07/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.