

DEXA - KEL, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, apre, porci, câini

Engedélyezett

- Dexamethasone sodium phosphate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DEXA - KEL, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, apre, porci, câini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

kecske

sertés

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intraarticularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 2 day

-

ló

- Meat and offal. 14 day

-

kecske

- Meat and offal. 14 day

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

Intraarticularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 14 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/01/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

130237

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/01/2024

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.