

DEXADRESON, 2 mg/ml

Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani e gatti

Engedélyezett

- Dexamethasone

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DEXADRESON, 2 mg/ml Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani e gatti

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

ló

szarvasmarha

sertés

kecske

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis 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:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 8 day

Usó non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

sertés

- Meat and offal. 2 day

-

kecske

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 14 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 6 day

Usó non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

•

kecske

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 14 day

•

sertés

- Meat and offal. 2 day

Intraarticularis alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 8 day

Usó non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatómiai, terápiai 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](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/09/1979

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2009

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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