

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

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Geit

Svín

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í lið

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 2 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dagsetning markaðsleyfis:

25/01/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

130237

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/01/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.