

Dexadreson® vet., solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexadreson® vet., solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Nautgripir

- Mjók. 72 klukkustundir

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Mjólk. 72 klukkustundir

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/04/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

12-8957

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2012

Umsjónarland (RMS):

Svíþjóð

Ferilsnúmer:

SE/V/0117/001

Þátttökulönd (CMS):

Noregur

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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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