

DEXAMETAZONA FP, soluție injectabilă

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXAMETAZONA FP, soluție injectabilă

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Geit

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 7 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 7 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 7 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 7 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 7 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 7 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Til notkunar í lið:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 7 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 7 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 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

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/12/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

110214

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/02/2022

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.