

Dexadreson Vet. injektionsvæske, opløsning 2 mg/ml

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexadreson Vet. injektionsvæske, opløsning 2 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í lið

Til notkunar utan liðs

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í sinabelg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/06/1984

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

09625

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/06/1984

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.