

Dexatat 2mg/ml

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexatat 2mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í lið:

•

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6872823.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/02/2005

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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