

ДЕКСАМЕТАЗОН БИОФАРМ 0,4% ИНЖЕКЦИОНЕН РАЗТВОР

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ДЕКСАМЕТАЗОН БИОФАРМ 0,4% инжекционен разтвор

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. 5 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Коне: Не се разрешава за употреба при кобили, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Sopharma AD

Dagsetning markaðsleyfis:

24/10/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Sopharma AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3089

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/10/2021

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.