

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Viðurkennt

- Dexamethasone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS
CHIENS ET CHATS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Köttur

Hestar

Geit

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 7 dagar

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

-

Köttur

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Geit

- Mjólk. 7 dagar

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Hundur

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma France S.A.S.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/06/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/6302959 6/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/06/2012

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

Package Leaflet and Labelling

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