

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Heimilað

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS
PORCINS CHIENS ET CHATS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestar

Hestur

Geit

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar utan liðs

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar utan liðs:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine..

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet

Dagsetning markaðsleyfis:

30/06/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/4665198 1/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/06/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Package Leaflet and Labelling

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