

DEXAZONE SOLUTION INJECTABLE

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXAZONE SOLUTION INJECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Köttur

Hestur

Hestur (meri)

Geit

Hundur

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

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

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

Til notkunar utan liðs:

-

Nautgripir

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

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

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

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

Til notkunar í lið:

-

Nautgripir

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

•

Hestur (meri)

- Mjólk. 3 dagar

•

Geit

- Mjólk. 3 dagar

- 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

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

21/05/1984

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/6932577 5/1984

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/05/2009

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.