

DEXAMEDIUM 0,85 mg/ml injekčná suspenzia

Non
autorizzato

- Dexamethasone tebutate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEXAMEDIUM 0,85 mg/ml injekčná suspenzia

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.11 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 36 giorno

- latte. no withdrawal period

Milk - 5 milkings

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 60 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/01/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/117/00-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/01/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.