

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Ovino
Caprino
Suino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare
Uso intra-articolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 24 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 24 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 24 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 24 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 24 ora

-

Cavallo

- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 3 giorno

-

bovini

- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 24 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

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

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/10/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan International B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/97/0602

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/10/1997

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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