

Dexatat 2 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dexatat 2 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. 96 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. 96 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 96 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 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:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/03/1984

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

17734

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/03/1984

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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