

DEXAMETHASONE PROVET

Autorizzato

- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEXAMETHASONE PROVET

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Caprino
Suino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare
Uso intra-articolare
Uso periarticolare

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:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 2 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intra-articolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso periarticolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Caprino

- latte. 2 giorno

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

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

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

PROVET S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/03/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

PROVET S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220108

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2024

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.