

DEXADRESON, 2 mg/ml Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani e gatti

Autorizzato

- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEXADRESON, 2 mg/ml Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto
Cavallo
bovini
Suino
Caprino

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:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 60 giorno

- latte. 14 giorno

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 60 giorno

- latte. 14 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

Uso intra-articolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone di 100 ml in vetro di classe idrolitica Tipo I (Farm. Eur.), chiusi con un tappo di gomma alogenobutilica e sigillati con una ghiera di alluminio di colore prestabilito

Flacone di 20 ml in vetro di classe idrolitica Tipo I (Farm. Eur.), chiusi con un tappo di gomma alogenobutilica e sigillati con una ghiera di alluminio di colore prestabilito

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:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/09/1979

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti