

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Autorizzato

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

Cavallo

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso periarticolare
Uso endovenoso
Uso intra-articolare

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. 8 giorno
- latte. 72 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

-

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

Uso periarticolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

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:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kepro B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/02/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Kepro B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

V 850/19/10/1775

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/02/2020

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0374/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Germania Grecia Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi
Polonia Romania Spagna

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.

eu-puar-frv0374001-mr-rpe547-en.pdf