

Dexadreson® vet., solution for injection

Registruotas

- Dexamethasone sodium phosphate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Dexadreson® vet., solution for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.63 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Ej godkiant för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Galvijai

- Pienas. 72 valandos

Ej godkiant för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Ej godkiant för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Ej godkiant för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Ej godkiant för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Ej godkánt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Pienas. 72 valandos

Ej godkánt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Ej godkánt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Norway

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

27/04/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos numeris:

12-8957

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/04/2012

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

SE/V/0117/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.