

Hexadreson 2 mg/ml Injektijsl6sung f6r Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Registruotas

- Dexamethasone sodium phosphate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Hexadreson 2 mg/ml Injektijsl6sung f6r Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Žirgas

Katė

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

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:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 72 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 72 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 72 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

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:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Intervet Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

16/11/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

6079674.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/11/2001

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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