

Dexamethason 4 mg/ml

Registruotas

- Dexamethasone sodium phosphate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Dexamethason 4 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Žirgas

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.24 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

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

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Pienas. 4 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Pienas. 4 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 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:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. 4 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

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

QA16QA

QD07AB

QH02AB02

QM09AX

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

Pateikiama tik Vokiečių

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

19/12/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

6933074.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/12/2005

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.