

Celestovet 12,0/3,948 mg/ml Injektionssuspension für Pferde und Hunde

Registruotas

- Betamethasone acetate
- Betamethasone sodium phosphate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Celestovet 12,0/3,948 mg/ml Injektionssuspension für Pferde und Hunde

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į sąnarį

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
12.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
3.95 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į sąnarį:

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

Leisti į raumenis:

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. Es sind die Wartezeiten gemäß § 12 a TÄHAV einzuhalten.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QH02AB01

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

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:
18/07/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:
Produlab Pharma B.V.

Atsakinga institucija:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

6909176.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/07/2005

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.