

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Neregistruotas

- Dexamethasone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Šuo
Žirgas
Katė
Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

Leisti į veną

Leisti į sąnarį

Leisti į sąnario ar sausgyslės tepalinį maišelį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

External use:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Leisti į sąnarij:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Leisti į sąnario ar sausgyslės tepalinį maišelį:

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

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

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

20/03/1975

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos numeris:

5255

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/02/2025

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.