

DEXADRESON, 2 mg/ml

Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani e gatti

Registruotas

- Dexamethasone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

DEXADRESON, 2 mg/ml Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani e gatti

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Žirgas

Galvijai

Kiaulė

Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Leisti į sąnarį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 60 d.

- Pienas. 14 d.

Leisti į raumenis:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 72 valandos

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 60 d.

- Pienas. 14 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Leisti į sąnarį:

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italy](#)

Pateikiama tik [Italy](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italy](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

20/09/1979

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/01/2009

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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