

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Atļautas

- Dexamethasone sodium phosphate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Zirgs

Liellops

Cūka

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intraartikulārai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

2.63 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intravenozai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena
- Piens. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

intraartikulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena
- Piens. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

intramuskulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena
- Piens. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

- Piens. 72 stunda

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH02AB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Estonian](#)

Pieejamas tikai [Estonian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Tirdzniecības atļaujas datums:

4/03/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

State Agency Of Medicines

Atļaujas numurs:

2149

Atļaujas statusa maiņas datums:

4/03/2019

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.