

# DEXORYL, ausq lašai (suspensija) šunims ir katèms

Awtorizzat

- Dexamethasone acetate
- Tiabendazole
- Gentamicin sulfate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

DEXORYL, ausq lašai (suspensija) šunims ir katèms

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliž](#)

Disponibbli biss fi [Ingliž](#)

Disponibbli biss fi [Ingliž](#)

### Speči li fuqhom ser jintuža l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Užu għall-widnejn

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
3.00 unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Qtar għall-widnejn, suspensjoni

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QS02CA06

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)  
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

### Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)  
[Norwegian](#)

---

### Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Virbac

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

19/04/2004

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Virbac

---

**Awtorità responsabbli:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

LT/2/04/1632/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

8/05/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.