

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intraartikulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 7 dag
- Melk. 60 time

-

hest

- Slakt. 11 dag
- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

storfe

- Slakt. 7 dag
- Melk. 60 time

-

hest

- Slakt. 11 dag
- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 11 dag
- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

hest

- Slakt. 11 dag
- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 11 dag
- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

hest

- Slakt. 11 dag
- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro Iberica S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/10/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3319 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

es-puar-dexanil-2-mg-ml-es.pdf