

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexameth 2 mg/ml solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
hest
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 21 dag

- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 21 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 21 dag

- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10823/013/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1999

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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