

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
katt
hest
geit
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Periartikulær bruk
Intravenøs bruk
Intraartikulær 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. 8 dag
- Melk. 72 time

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

Periartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- Slakt. 8 dag

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kepron B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/02/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Kepron B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

V 850/19/10/1775

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/02/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0374/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG DE EL Irland IT LU NL PL RO ES

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0374001-mr-rpe547-en.pdf