

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chellafarm Vet A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

73498/02-07-2025/K-0266801

Data da alteração do estado de autorização:

1/07/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet