

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

Autorizado

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#)

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

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

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

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

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

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via periarticular

Via intravenosa

Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.63 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 72 hora

•

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

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

-

Goat

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

Via periarticular:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dia

-

Goat

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kepro B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/02/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Kepro B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

V 850/19/10/1775

Data da alteração do estado de autorização:

25/02/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0374/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos
Polónia Roménia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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