

Dexamecine 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dexamecine 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intraarticulară

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.63 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraarticulară:

-

Bovine

- Lapte. 72 oră
- Carne și organe. 8 zi

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 72 oră
- Carne și organe. 8 zi

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

23/05/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

105124

Data modificării statusului autorizației:

23/05/2012

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0268/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.