

DEXAVETo, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, capre, câini și pisici

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXAVETo, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, capre, câini și pisici

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Capră

Porc

Câine

Pisică

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare intraarticulară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.64 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 3 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Cal

- Carne și organe. 14 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 3 zi

- Carne și organe. 14 zi

-

Capră

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 3 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Cal

- Carne și organe. 14 zi

Administrare intraarticulară:

-

Bovine

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 14 zi

-

Capră

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 3 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Cal

- Carne și organe. 14 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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon de sticlă x 50 ml

Flacon de sticlă x 100 ml

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

V.M.D.

Data autorizației de comercializare:

26/10/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

V.M.D.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

140129

Data modificării statusului autorizației:

16/04/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului