

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare intraarticulară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 24 oră

-

Cal

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 24 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 24 oră

-

Capră

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 24 oră

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. 24 oră

-

Cal

- Lapte. 24 oră
- Carne și organe. 3 zi

-

Bovine

- Lapte. 24 oră
- Carne și organe. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. 24 oră

-

Porc

- Carne și organe. 3 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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan International B.V.

Data autorizației de comercializare:

3/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/97/0602

Data modificării statusului autorizației:

5/10/1997

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

Documente

Prospectul

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

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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