

DEXAVEX 2 mg/ml solution for injection

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXAVEX 2 mg/ml solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Cal
Porc
Câine
Capră
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intraarticulară
Administrare intravenoasă

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 intramusculară:

-

Bovine

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

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-

Capră

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

-

Bovine

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

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Capră

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

Administrare intraarticulară:

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Capră

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

•

Cal

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

•

Capră

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

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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

15/01/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2693 ESP

Data modificării statusului autorizației:

22/01/2013

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

ES/V/0271/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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

eu-PUAR-dexavex-2-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

es-puar-dexavex-2-mg-ml-solution-for-injection-es.pdf