

Dexadreson® vet., solution for injection

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dexadreson® vet., solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

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:

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi

Ej godkânt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Bovine

- Lapte. 72 oră

Ej godkânt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Carne și organe. 8 zi

Ej godkânt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Ej godkânt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi

Ej godkânt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Bovine

- Carne și organe. 8 zi

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Lapte. 72 oră

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

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:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

6/06/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

14301

Data modificării statusului autorizației:

6/06/2003

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

SE/V/0117/001

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

Prospectul

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.

Etichetarea

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