

Dexadreson Vet. injektionsvæske, opløsning 2 mg/ml

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dexadreson Vet. injektionsvæske, opløsning 2 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intraarticulară

Administrare periarticulară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Administrare intrabursală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Daneză

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 Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

15/06/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

09625

Data modificării statusului autorizației:

15/06/1984

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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