

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

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. 7 zi
- Lapte. 60 oră

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi
- Lapte. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 7 zi
- Lapte. 60 oră

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi
- Lapte. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Administrare intraarticulară:

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi
- Lapte. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi
- Lapte. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi
- Lapte. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi
- Lapte. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Codul anatomic therapeutic 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 [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro Iberica S.L.

Data autorizației de comercializare:

29/10/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3319 ESP

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2023

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 (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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.

es-puar-dexanil-2-mg-ml-es.pdf