

DEXAMETHASON IN DMSO

Autorizat

- Dexamethasone
- Dimethyl sulfoxide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXAMETHASON IN DMSO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.05 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

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

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în Bulgară Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză Irlandeză Croată Italiană Letonă Lituaniană Olandeză Poloneză Portugheză Slovacă Slovenă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Bovine

- Lapte. 2 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Cal

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

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 [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data autorizației de comercializare:

19/04/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6778053.00.00

Data modificării statusului autorizației:

19/04/2005

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.

Rezumatul caracteristicilor produsului

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