

CP-Dexamethason 2 mg/ml oldatos injekció

Autorizat

szarvasmarhák,sertések,kutyák és
macskák részére

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CP-Dexamethason 2 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák,sertések,kutyák és macskák részére

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intraarticulară

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

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 intraarticulară:

-

Bovine

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 16 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 16 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 16 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 16 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 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 [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Medicus Partner Kft.

Data autorizației de comercializare:

20/03/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

20/03/2006

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