

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000099482>

DEXA-KEL 02, injecinis tirpalas

Neautorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXA-KEL 02, injecinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Câine

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intraarticulară

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.64 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraarticulară:

•

Cal

- Carne. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

Administrare intramusculară:

•

Cal

- Carne. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne. 16 zi

- Milk. 72 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Portugheză
Finlandeză Suedeză Norwegian

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data autorizației de comercializare:

7/08/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/02/1450/001

Data modificării statusului autorizației:

7/08/2007

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.