

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră (ied)

Oaie (miel)

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intrabursală

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

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 intrabursală:

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 3 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 3 zi

•

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Intramuscular and intravenous use:

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 3 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 3 zi

•

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Administrare subcutanată:

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 3 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 3 zi

•

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](#)

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

19/05/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

56634/19-06-2014/K-0041901

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2021

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.

Prospectul

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