

# DEXAMETHASONE/NORBROOK, 2 MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Neautorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DEXAMETHASONE/NORBROOK, 2 MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 3 zi

- Milk. 1 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH02AB02

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **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 [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:**

Hellafarm S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

3/05/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

K-2643/13425/04-05-1994/K-0090301

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/07/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)