

GLUCORTIN, 2 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

Autorizat

- Dexamethasone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GLUCORTIN, 2 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Capră

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

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. 7 zi
- Milk. 72 oră Or 6 milkings.

-

Capră

- Carne. 7 zi
- Milk. 72 oră Or 6 milkings.

-

Porc

- Carne. 2 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne. 7 zi
- Lapte. 72 oră Or 6 milkings.

-

Capră

- Carne. 7 zi

- Lapte. 72 oră Or 6 milkings.

•

Porc

- Carne. 2 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 [Lituaniană](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data autorizației de comercializare:

9/12/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/10/2010/001

Data modificării statusului autorizației:

25/08/2025

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.