

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autorizat

- Dexamethasone acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS
CHIENS ET CHATS

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Ecvide

Capră

Câine

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:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 7 zi

- Carne și organe. 28 zi

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

-

Ecvide

- Carne și organe. 28 zi

-

Capră

- Lapte. 7 zi

- Carne și organe. 28 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 [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France S.A.S.

Data autorizației de comercializare:

30/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6302959 6/1992

Data modificării statusului autorizației:

30/06/2012

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

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