

DEXA-KEL 02, injekcinis tirpalas

Neoprávnený

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DEXA-KEL 02, injekcinis tirpalas

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraartikulárne použitie

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
2.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraartikulárne použitie:

-

Horse

- Meat. no withdrawal period

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

Intramuskulárne použitie:

-

Horse

- Meat. no withdrawal period

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

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat. 16 day

- Milk. 72 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH02AB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Fínsky](#)
[Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Litovsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dátum registrácie lieku:

7/08/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/02/1450/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/08/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.