

DEYANIL RETARD 1 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Ima dovoljenje
za promet

- Dexamethasone isonicotinate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DEYANIL RETARD 1 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
100.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. no withdrawal period

75 días (Terberos hasta 300 kg y vacas lecheras)

-

Horse

- Meat and offal. 113 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QH02AB02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro Iberica S.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

7/05/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Labiana Life Sciences S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1092 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

7/05/1996

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.