

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Godkänd

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DEXALONE SOLUTION INJECTABLE POUR EQUINS BOVINS CAPRINS ET PORCINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Hästdjur

Get

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Periartikulär användning

Intravenös användning

Intra-artikulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

-

Hästdjur

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 6 dygn

-

Get

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

-

Hästdjur

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 6 dygn

-

Get

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 8 dygn

Periartikulär användning:

-

Nöt

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

-

Hästdjur

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 6 dygn

-

Get

- Milk. 3 dygn

- All relevant tissues. 8 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

•

Hästdjur

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 6 dygn

•

Get

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

Intra-artikulär användning:

•

Nöt

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

•

Hästdjur

- Milk. 3 dygn
- Meat and offal. 6 dygn

•

Get

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 6 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma France S.A.S.

Godkännandedatum:

24/07/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma France

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/4409579 2/1992

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/07/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.