

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Får

Nöt

Hund

Katt

Get

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär 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:

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 24 timme

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 24 timme

-

Nöt

- Milk. 24 timme
- Meat and offal. 3 dygn

-

Get

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 24 timme

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 24 timme

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 24 timme

•

Får

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 24 timme

•

Get

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 24 timme

•

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan International B.V.

Godkännandedatum:

3/10/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan International B.V.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/97/0602

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/10/1997

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

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

Märkningstext

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