

# Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

Skot

Prase

Pes

Kočka

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intraartikulární podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimitoiduks.

#### Intraartikulární podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimitoiduks.

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimitoiduks.

- 

##### Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

- 

**Prase**

- Maso. 2 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Datum registrace:**

4/03/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

2149

---

**Datum změny stavu registrace:**

4/03/2019

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.