

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

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

Får

Kvæg

Hund

Kat

Ged

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse  
Intraartikulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

- 

#### **Kvæg**

- Milk. 24 hour
- Meat and offal. 3 dag

- 

#### **Ged**

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 3 dag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

**Hest**

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

**Får**

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

**Ged**

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

**Svin**

- Meat and offal. 3 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QH02AB02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Alfasan International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/10/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Alfasan International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V/NRP/97/0602

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

5/10/1997

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.