

Dexadreson® vet., solution for injection

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dexadreson® vet., solution for injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Kvæg

- Milk. 72 hour

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Meat and offal. 8 dag

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Milk. 72 hour

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Svin

- Meat and offal. 2 dag

Ej godkænt for anvendning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

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](#)

Tilgængelig i:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

27/04/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

12-8957

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/04/2012

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

SE/V/0117/001

Berørte medlemsstater:

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

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
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.