

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

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Intramuskulær anvendelse

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

### **Intraartikulær anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 72 hour

•

### **Svin**

- Meat and offal. 2 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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

4/03/2019

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2149

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/03/2019

---

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.