

Dexatad 2 mg/ml solution for Injection

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dexatad 2 mg/ml solution for Injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hund
Hest
Kat
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:

•

Kvæg

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. 84 hour

•

Hest

- Meat and offal. 6 month

•

Svin

- Meat and offal. 4 dag

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. 84 hour

•

Svin

- Meat and offal. 4 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](#)

Tilgængelig i:

Ireland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

1/10/1989

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10826/002/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/10/1989

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.