

# Dexadreson 2 mg/ml solution for injection

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Dexadreson 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. 8 dag

- Milk. 72 hour

•

**Hest**

- Meat and offal. 8 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 2 dag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Hest**

- Meat and offal. 8 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](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/10/1989

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10996/027/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/10/1989

---

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.