

# Dexatat 2mg/ml

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Dexatat 2mg/ml

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

Kat

Svin

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Subkutan 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:**

•

**Kvæg**

- Milk. 4 dag
- Meat and offal. 16 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 16 dag
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

**Svin**

- Meat and offal. 4 dag

**Intraartikulær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Milk. 4 dag
- Meat and offal. 16 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 16 dag
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

### **Subkutan anvendelse:**

- 

### **Kvæg**

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 16 dag

- 

### **Hest**

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

### **Kvæg**

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 16 dag

- 

### **Hest**

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

## 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:

Germany

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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:

aniMedica GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

25/02/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

6872823.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/02/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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