

DEXAMETHASONE PROVET

Autoriseret

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEXAMETHASONE PROVET

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Ged

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Periartikulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 8 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 2 dag

•

Ged

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 2 dag

•

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Intramuskulær anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 8 dag

•

Ged

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 2 dag

•

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Intraartikulær anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 8 dag

•

Ged

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 2 dag

•

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Periartikulær anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 8 dag

•

Ged

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 8 dag

•

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB02

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

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:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/03/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

220108

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/12/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
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.