

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autoriseret

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS
PORCINS CHIENS ET CHATS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hestefamilien

Hest

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse
Periartikulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Intraartikulær 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. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 8 dag

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Ged

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 3 dag

Periartikulær anvendelse:

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine..

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 8 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 8 dag

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Ged

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 3 dag

Intraartikulær anvendelse:

•

Hest

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

Hestefamilien

- 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:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

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](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet

Dato for markedsføringstilladelse:

30/06/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/4665198 1/1992

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/06/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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