

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Schwein
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intraartikuläre Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

4/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2149

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.