

# Dexadreson® vet., solution for injection

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Dexadreson® vet., solution for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

Rind

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

## **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- 

#### **Rind**

- Milch. 72 Stunde

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

## **Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Milch. 72 Stunde

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

---

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

QH02AB02

---

### **Abgaberegulering:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Schweden

---

### **Verfügar in:**

Schweden

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügar nur in schwedisch

Verfügar nur in schwedisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

6/06/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

14301

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/06/2003

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Schweden

---

**Verfahrensnummer:**

SE/V/0117/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Norwegen

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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