

DEXAMETAZONA FP 2 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, capre, câini și pisici

Zugelassen

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DEXAMETAZONA FP 2 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, capre, câini și pisici

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Ziege

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

intraartikuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QH02AB02

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zulassungsdatum:

7/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

110214

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/02/2026

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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