

Dexadreson Vet. injektionsvæske, opløsning 2 mg/ml

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexadreson Vet. injektionsvæske, opløsning 2 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Rind

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung

periartikuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intrabursale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QH02AB02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

15/06/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

09625

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/06/1984

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.