

Dexadreson 2 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexadreson 2 mg/ml solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Hund
Pferd
Katze
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:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 72 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 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:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

1/10/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/027/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1989

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.