

# Hexadreson 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Hexadreson 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind  
Hund  
Pferd  
Katze  
Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
subkutane 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
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

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

- 

##### **Pferd**

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

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

### **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Rind**

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

- 

### **Pferd**

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

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

---

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

QH02AB02

---

### **Abgaberegelerung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche mit 50 Milliliter

(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche mit jeweils 50 Milliliter

(ID1) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche mit jeweils 50 Milliliter

---

## 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 litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

16/11/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6079674.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/11/2001

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents