

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:

Injectieoplossing

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegelung:

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

Dokumente

Combined File of all Documents