

# DEXAMETHASON IN DMSO

Zugelassen

- Dexamethasone
- Dimethyl sulfoxide

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

DEXAMETHASON IN DMSO

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Pferd

Katze

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftragen auf die Haut

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung auf der Haut:**

•

**Rind**

- Milch. 2 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- 

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

QH02AB02

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Flasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 100 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Zulassungsdatum:**

19/04/2005

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

6778053.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/04/2005

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels