

# Dexasel

Zugelassen

- Dexamethasone

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Dexasel

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Hund

Pferd

Rind

Schwein

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 4 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 4 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 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) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Injektionsflasche mit jeweils 50 Milliliter

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 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:**

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

19/04/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6498997.00.00

---

**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