Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000073352

Dexamethason 4 mg/ml

Autorisiert

• Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Dexamethason 4 mg/ml

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Pferd

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung subkutane Anwendung intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English 5.24 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration: intramuskuläre Anwendung:

•

Hund

•

Katze

•

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

subkutane Anwendung:

•

Rind

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

•

Katze

•

Pferd

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

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

Hund

intravenöse Anwendung:

•

Hund

•

Katze

•

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QA16QA QD07AB

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in <u>Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Portuguese</u> Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID7) 2400 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 12 Flasche (Braunglas) mit jeweils 50 Milliliter

(ID6) 2400 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Flasche (Braunglas) mit jeweils 50 Milliliter

(ID5) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Flasche (Braunglas) mit 50 Milliliter

(ID4) 300 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Flasche (Braunglas) mit 50 Milliliter

(ID3) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Braunglas) mit jeweils 50 Milliliter

(ID2) 300 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Braunglas) mit jeweils 50 Milliliter

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 50 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in <u>English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian</u>

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English French Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Zulassungsinhaber: Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Marketing authorisation date: 19/12/2005
Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten: Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Zuständige Behörde: Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety
Zulassungsnummer: 6933074.00.00
Tag der Änderung des Zulassungsstatus: 19/12/2005
To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet
Documents
Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
Packungsbeilage