

# Dexadreson forte 1,32 mg/ml + 2,67 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Pferde und Hunde

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Dexadreson forte 1,32 mg/ml + 2,67 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Pferde und Hunde

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Pferd

### **Art der Anwendung:**

periartikuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **periartikuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 7 Tag

- Fleisch und Innereien. 48 Tag

- 

##### **Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 47 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 7 Tag

- Fleisch und Innereien. 48 Tag

- 

##### **Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 47 Tag

### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Milch. 7 Tag
- Fleisch und Innereien. 48 Tag

- 

#### **Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 47 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

---

### **Verfügbar in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

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

(ID2) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 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:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

23/12/2005

---

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

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

6026382.00.00

---

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

23/12/2005

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente