

Dexatrat 2 mg/ml - Injektionsl6sung f6r Tiere

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexatrat 2 mg/ml - Injektionsl6sung f6r Tiere

Wirkstoff:

Verf6gbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Hund
Pferd
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskul6re Anwendung
intraven6se Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und St6rke:

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Milch. 96 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Milch. 96 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Milch. 96 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 16 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:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Durchstechflasche (Braunglas HK2) mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumkappe mit Mittelabriss zu 10 x 50 ml

Durchstechflasche (Braunglas HK2) mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumkappe mit Mittelabriss zu 100 ml

Durchstechflasche (Braunglas HK2) mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumkappe mit Mittelabriss zu 12 x 100 ml

Durchstechflasche (Braunglas HK2) mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumkappe mit Mittelabriss zu 50 ml

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

30/03/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

17734

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/03/1984

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage