

DEXAMETHASONE PROVET

Zugelassen

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DEXAMETHASONE PROVET

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Ziege
Schwein
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intraartikuläre Anwendung
periartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intraartikuläre Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

periartikuläre Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Ziege

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

QH02AB02

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

21/03/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

220108

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/12/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.