

# DEXADRESON FORTE

Zugelassen

- Dexamethasone
- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

DEXADRESON FORTE

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Ziege

Katze

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#)  
[litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

- Milch. 14 Tag

•

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

- Milch. 14 Tag

•

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

•

#### **Horse (food producing)**

- Fleisch und Innereien. 60 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:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

20/09/1979

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

101867

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/01/1999

---

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

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