

DEXAZONE SOLUTION INJECTABLE

Zugelassen

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DEXAZONE SOLUTION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Stute

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

periartikuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Stute

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Stute

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

periartikuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Stute

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Stute

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intraartikuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

•

Stute

- Milch. 3 Tag

•

Ziege

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 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:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

21/05/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6932577 5/1984

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/05/2009

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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