

Dexadreson® vet., solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dexadreson® vet., solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Bovins

- Lait. 72 hour

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Viande et abats. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Lait. 72 hour

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Porc

- Viande et abats. 2 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/04/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

12-8957

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/04/2012

État membre de référence:

Suède

Numéro de procédure:

SE/V/0117/001

États membres concernés:

Norvège

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.