

# Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Nije  
odobreno

- Dexamethasone

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

Intramuskularno

Dostupan samo u španjolski grčki engleski talijski latvijski portugalski Norwegian

Intravenski

Intraartikularno

Intraburzalno

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski

2.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 sat

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

**External use:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

**Intravenski:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

**Intraartikularno:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

**Intraburzalno:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QH02AB02

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Status odobrenja:**

Surrendered

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

---

**Dodatne informacije****Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

20/03/1975

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Broj odobrenja:**

5255

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

3/02/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.