

# Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Engedélyezett

- Dexamethasone sodium phosphate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Dexotin, 2 mg/ml süstelahus hobustele, veistele, sigadele, koertele ja kassidele

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

ló  
szarvasmarha  
sertés  
kutya  
macska

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás  
Intraarticularis alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intravénás alkalmazás:

- 

##### **ló**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

#### Intraarticularis alkalmazás:

- 

##### **ló**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

##### **ló**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

##### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

•

**sertés**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QH02AB02

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

4/03/2019

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Felelős hatóság:**

State Agency Of Medicines

---

**Engedély száma:**

2149

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

4/03/2019

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.