

# DEXAMETHASON IN DMSO

Engedélyezett

- Dexamethasone
- Dimethyl sulfoxide

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

DEXAMETHASON IN DMSO

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

kutya

ló

macska

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Külsőleges alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
990.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

**Külsőleges alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 4 day

•

**ló**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

**sertés**

- Meat and offal. 3 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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/04/2005

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Engedély száma:**

6778053.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/04/2005

---

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

## Dokumentumok

### Betegtájékoztató

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

### Alkalmazási előírás

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