

# DEXAMETHASON 0.4% - aqueous solution for injection for animals

Engedélyezett

- Dexamethasone

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

ДЕКСАМЕТАЗОН 0.4% - воден разтвор за инјекции при животни  
DEXAMETHASON 0.4% - aqueous solution for injection for animals

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

ló  
szarvasmarha  
sertés  
kutya  
macska

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás  
Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

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

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**ló**

- Meat and offal. 16 day

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 4 day

•

**sertés**

•

**kutya**

•

**macska**

**Subcutan alkalmazás:**

•

**ló**

- Meat and offal. 16 day

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 4 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 4 day

•

**kutya**

•

**macska**

---

**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:**

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Vetviva Richter GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

8/02/2010

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-2410

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

22/10/2014

---

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

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

### Betegtájékoztató

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087234>