

File downloaded on 2026-05-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000106264>

# DEXADRESON 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Nem  
engedélyezett

- Dexamethasone

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

DEXADRESON 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

lóféle

macska

kutya

szarvasmarha

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intraarticularis alkalmazás

Intrabursalis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

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

#### **Intraarticularis alkalmazás:**

- 

##### **Ióféle**

- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

#### **Intrabursalis alkalmazás:**

- 

##### **Ióféle**

- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

#### **Intravénás alkalmazás:**

- 

##### **Ióféle**

- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

##### **macska**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**kutya**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

•

**lófélé**

- Meat and offal. 8 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

**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:**

Surrendered

---

**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 [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

29/11/1994

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International GmbH

---

### **Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

### **Engedély száma:**

85084/02-12-2011/K-0094501

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

29/05/2025

---

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