

# Dexamethason 4 mg/ml

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Dexamethason 4 mg/ml

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

Köttur

Hestur

Nautgripir

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.24 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 4 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 4 dagar

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 4 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA16QA

QD07AB

QH02AB02

QM09AX

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í þýska  
Aðeins fánlegt í þýska  
Aðeins fánlegt í þýska  
Aðeins fánlegt í þýska  
Aðeins fánlegt í þýska  
Aðeins fánlegt í þýska  
Aðeins fánlegt í þýska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

19/12/2005

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

6933074.00.00

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

19/12/2005

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.