

# Hexadreson 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Hexadreson 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cane  
Cavallo  
Gatto  
Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo  
Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH02AB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/11/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6079674.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/11/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.