

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000062429>

Dexadreson, 2mg/ml, Injekční roztok

Registruotas

- Dexamethasone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Dexadreson, 2mg/ml, Injekční roztok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Žirgas

Šuo

Kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į sąnarį

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Leisti į sąnarij:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Leisti į raumenis:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 72 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Czechia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

1/03/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/162/95-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/03/1995

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.