

Dexadreson® vet., solution for injection

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dexadreson® vet., solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Rund

- Milk. 72 hour

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Meat and offal. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Varken

- Meat and offal. 2 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

Rund

- Meat and offal. 8 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- Milk. 72 hour

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

Varken

- Meat and offal. 2 day

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Noorwegen

Beschikbaar in:

Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

12-8957

Datum toelatingswijziging:

27/04/2012

Rapporterende lidstaat:

Zweden

Procedurenummer:

SE/V/0117/001

Betrokken lidstaten:

Noorwegen

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.