

Dexadreson 2 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dexadreson 2 mg/ml solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Paard
Kat
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:

-

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

Paard

- Meat and offal. 8 day

-

Varken

- Meat and offal. 2 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 8 day

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:

Ierland

Beschikbaar in:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

1/10/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10996/027/001

Datum toelatingswijziging:

1/10/1989

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.