

Dexatat 2 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dexatat 2 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Paard
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan 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. 16 day
- Milk. 96 hour

•

Paard

- Meat and offal. 16 day

•

Varken

- Meat and offal. 4 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 96 hour

•

Paard

- Meat and offal. 16 day

•

Varken

- Meat and offal. 4 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 96 hour

•

Paard

- Meat and offal. 16 day

•

Varken

- Meat and offal. 4 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:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningdatum:

30/03/1984

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

17734

Datum toelatingswijziging:

30/03/1984

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.

Etikettering

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.