

# Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Niet  
gemachtigd

- Dexamethasone

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Hond  
Paard  
Kat  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Intraveneus gebruik

Intra-articulair gebruik

Intrabursaal gebruik

---

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmaceutische vorm:**

Suspensie 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

## **External use:**

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 8 day

## **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 8 day

## **Intra-articulair gebruik:**

-

**Paard**

- Meat and offal. 8 day

**Intrabursaal 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:**

Surrendered

**Toegelaten in:**

Cyprus

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

## 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:**

20/03/1975

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

5255

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/02/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.