

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Toegelaten

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Kat

Paard

Geit

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Peri-articulair gebruik
Intraveneus gebruik
Intra-articulair 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

-

Varken

- Meat and offal. 2 day

-

Paard

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

-

Geit

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

Peri-articulair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 6 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 8 day

-

Geit

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

Intra-articulair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

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:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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:

Kepto B.V.

Handelsvergunningsdatum:

25/02/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Kepto B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

V 850/19/10/1775

Datum toelatingswijziging:

25/02/2020

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0374/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Duitsland Griekenland Ierland Italië Luxemburg Nederland
Polen Roemenië Spanje

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

Documenten

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0374001-mr-rpe547-en.pdf