

# Dexadreson vet. 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Dexadreson vet. 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

hest  
storfe  
gris

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2.63 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 8 dag

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

- 

**storfe**

- Melk. 72 time

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

- Slakt. 8 dag

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

- 

**gris**

- Slakt. 2 dag

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

**Intravenøs bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 8 dag

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

-

**storfe**

- Slakt. 8 dag

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

- Melk. 72 time

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

•

**gris**

- Slakt. 2 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NO

---

**Tilgjengelig i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/04/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

12-8957

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/04/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

SE

---

**Prosedyrenummer:**

SE/V/0117/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

NO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 27/01/2025

[Nedlasting](#)

### Package Leaflet

norsk (PDF)

Publisert på: 27/01/2025

[Nedlasting](#)

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.