

Dexadreson® vet., solution for injection

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexadreson® vet., solution for injection

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:

SE

Tilgjengelig i:

SE

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:

6/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

14301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/06/2003

Referanse medlemsstat:

SE

Prosedyrenummer:

SE/V/0117/001

Gjeldende medlemsstater:

NO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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