

# Dexamethason ad us.vet. 2 mg/ml Injeksjonsl sning f r Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Dexamethason ad us.vet. 2 mg/ml Injeksjonsl sning f r Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **M larter:**

storfe  
hund  
hest  
katt  
gris

### **Administrasjonsvei:**

Intraven s bruk  
Intraartikul er bruk  
Intramuskul er bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
2.63 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intravenøs bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 16 dag
- Melk. 4 dag

- 

#### **hest**

- Slakt. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschliessen.

- 

#### **gris**

- Slakt. 4 dag

#### **Intraartikulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 16 dag
- Melk. 4 dag

- 

#### **hest**

- Slakt. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschliessen.

- 

**gris**

- Slakt. 4 dag

**Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 16 dag
- Melk. 4 dag

- 

**hest**

- Slakt. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschliessen.

- 

**gris**

- Slakt. 4 dag

---

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

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

25/02/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6684978.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/02/2005

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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