

Hexadreson 2 mg/ml Injeksjonsløsning for Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Hexadreson 2 mg/ml Injeksjonsløsning for Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan 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:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

gris

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

gris

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/11/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6079674.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/11/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.