

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Ikke
autorisert

- Dexamethasone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Utvortes bruk
Intravenøs bruk
Intraartikulær bruk
Intrabursal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

Utvortes bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag

Intrabursal bruk:

•

hest

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

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:

20/03/1975

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

5255

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/02/2025

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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