

# Dexadreson® vet., solution for injection

Dopuszczony

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Dexadreson® vet., solution for injection

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 8 day

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

- 

##### **Cattle**

- Milk. 72 hour

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

- Meat and offal. 8 day

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

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 2 day

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

#### **Podanie dożylnie:**

-

## **Horse**

- Meat and offal. 8 day

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

•

## **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

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

- Milk. 72 hour

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

•

## **Pig**

- Meat and offal. 2 day

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

---

### **Kod klassifikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QH02AB02

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Dostępne w:**

Norway

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki

islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

27/04/2012

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

12-8957

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/04/2012

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

SE/V/0117/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.