

# DEXAMETHASON 0.4% - aqueous solution for injection for animals

Dopuszczony

- Dexamethasone

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

ДЕКСАМЕТАЗОН 0.4% - воден разтвор за инјекции при животни

DEXAMETHASON 0.4% - aqueous solution for injection for animals

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w Angielski

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek  
Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish  
Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek  
Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian  
Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek  
Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish  
Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek  
Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish  
Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

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

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

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

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 16 day

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 4 day

- 

#### **Pig**

- 

#### **Dog**

- 

#### **Cat**

#### **Podanie podskórne:**

-

**Horse**

- Meat and offal. 16 day

•

**Cattle**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 4 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 4 day

•

**Dog**

•

**Cat**

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

8/02/2010

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2410

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

22/10/2014

---

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.

oznakowanie opakowań

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087234>