

Dexadreson forte 1,32 mg/ml + 2,67 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Pferde und Hunde

Pooblaščno

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Product identification

Ime zdravila:

Dexadreson forte 1,32 mg/ml + 2,67 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Pferde und Hunde

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Periartikularna uporaba

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Periartikularna uporaba:

-

govedo

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 48 day

-

Dog

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 47 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 48 day

-

Dog

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 47 day

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 48 day

-

Dog

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 47 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QH02AB02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

23/12/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja :

6026382.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

23/12/2005

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078393>