

Dexadreson® vet., solution for injection

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dexadreson® vet., solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

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

-

Nöt

- Milk. 72 timme

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

- Meat and offal. 8 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

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

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

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

-

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn

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

- Milk. 72 timme

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

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska 1 x 50 ml

Injektionsflaska 1 x 20 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

27/04/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

12-8957

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2012

Referensmedlemsstat:

Sverige

Procedurnummer:

SE/V/0117/001

Berörda medlemsstater:

Norge

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.