

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000106264>

DEXADRESON 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ej
godkänd

- Dexamethasone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DEXADRESON 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hästdjur
Katt
Hund
Nöt
Svin

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning
Intrabursal användning
Intravenös användning
Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intra-artikulär användning:

-

Hästdjur

- Meat and offal. 8 dygn

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Intrabursal användning:

-

Hästdjur

- Meat and offal. 8 dygn

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Intravenös användning:

-

Hästdjur

- Meat and offal. 8 dygn

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Intramuskulär användning:

-

Katt

- Not applicable. no withdrawal period

•

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

•

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn

- Milk. 72 timme

•

Hästdjur

- Meat and offal. 8 dygn

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε φορβάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

29/11/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

85084/02-12-2011/K-0094501

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/05/2025

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