

# GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Godkänd

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

GLUCADEX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

### Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Häst

Get

Hund

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Periartikulär användning  
Intravenös användning  
Intra-artikulär 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:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- 

#### **Get**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

### **Periartikulär användning:**

- 

### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

### **Intravenös användning:**

- 

### **Nöt**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 6 dygn

- 

### **Häst**

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 8 dygn

- 

### **Get**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

### **Intra-artikulär användning:**

- 

### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH02AB02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Luxemburg

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Kepro B.V.

---

**Godkännandedatum:**

25/02/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Kepro B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

V 850/19/10/1775

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/02/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0374/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Tyskland Grekland Irland Italien Luxemburg  
Nederländerna Polen Rumänien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-frv0374001-mr-rpe547-en.pdf