

# Dexadreson® vet., solution for injection

Authorised

- Dexamethasone sodium phosphate

## Product identification

**Medicine name:**

Dexadreson® vet., solution for injection

---

**Active substance:**

Dexamethasone sodium phosphate

---

**Target species:**

Horse

Cattle

Pig

---

**Route of administration:**

Intramuscular use

Intravenous use

---

## Product details

**Active substance and strength:**

Dexamethasone sodium phosphate

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Pharmaceutical form:**

Solution for injection

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuscular use:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

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

- 

**Cattle**

- Milk. 72 hour

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

- Meat and offal. 8 day

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

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

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

**Intravenous use:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

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

-

## **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

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

- Milk. 72 hour

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

•

## **Pig**

- Meat and offal. 2 day

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

---

### **Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:**

QH02AB02

---

### **Legal status of supply:**

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

---

### **Authorisation status:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Norway

---

### **Available in:**

Norway

---

### **Package description:**

Available only in Swedish

Available only in Swedish

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Legal basis of product authorisation:**

Full application - Known active substance (Article 12(3) of Directive No 2001/82/EC)

---

**Marketing authorisation holder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

27/04/2012

---

**Manufacturing sites for batch release:**

Intervet International GmbH

---

**Responsible authority:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Authorisation number:**

12-8957

---

**Date of authorisation status change:**

27/04/2012

---

**Reference member state:**

Sweden

---

**Procedure number:**

SE/V/0117/001

---

**Concerned member states:**

Norway

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Summary of Product Characteristics

English (PDF)

Published on: 29/08/2025

[Download](#)

### Package Leaflet

English (PDF)

Published on: 25/03/2025

[Download](#)

### Labelling