

# Dexacortone 2 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Dexamethasone

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Dexacortone 2 mg tablets for dogs and cats

Dexacortone 2,0 mg comprimidos mastigáveis para cães e gatos

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía oral

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

**Withdrawal period by route of administration:****Vía oral:**

- **Perros**
  - **Gatos**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/12/2017

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1157/02/17DFVPT

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

24/06/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0219/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia  
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033978>