

# Dexacortone 2 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Dexamethasone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dexacortone 2 mg tablets for dogs and cats

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido masticable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QH02AB02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)  
Disponibile únicamente en [Swedish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/07/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

55858

---

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

13/07/2018

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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