

Dexamecine 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dexamecine 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

-

Bovino

- Milk. 72 Hora(s)
- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 72 Hora(s)
- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

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

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

23/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105124

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/05/2012

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0268/001

Estados miembros afectados:

Hungría Italia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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