

# Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos  
Ovino  
Bovino  
Perros  
Gatos  
Caprino  
Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa  
Vía intraarticular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 24 Hora(s)

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 24 Hora(s)

- 

#### **Bovino**

- Milk. 24 Hora(s)
- Meat and offal. 3 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 24 Hora(s)

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Ovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Caprino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

---

**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:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/10/1997

---

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

Alfasan International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/97/0602

---

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

5/10/1997

---

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.