

Dexadreson® vet., solution for injection

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dexadreson® vet., solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

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 intramuscular:**

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

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

-

Bovino

- Milk. 72 Hora(s)

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

- Meat and offal. 8 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

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

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

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

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

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

- Milk. 72 Hora(s)

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

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

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

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:

Noruega

Disponibile en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

27/04/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

12-8957

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/04/2012

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0117/001

Estados miembros afectados:

Noruega

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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