

## DEXINVET 1,9 mg/ml

No autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DEXINVET 1,9 mg/ml

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos  
Porcino  
Perros  
Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 12 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 7 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 10 viales de 50 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 20 viales de 20 ml

Caja con 1 vial de 20 ml

---

## 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:**

Mevet S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/11/1971

---

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

Mevet S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2099 ESP

---

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

24/10/2024

---

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

Prospecto

Etiquetado