

CENMETASONA 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CENMETASONA 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intraarticular

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:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Bovino

- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de 100 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 10 viales de 50 ml

Caja con 1 vial de 50 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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2692 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2013

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-puar-cenmetasona-2-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf