

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXANIL 2 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

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. 7 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas 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 1 vial de 100 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:

Fatro Iberica S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

29/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3319 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

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-dexanil-2-mg-ml-es.pdf