

DEXAMETHASON IN DMSO

Autorizado

- Dexamethasone
- Dimethyl sulfoxide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXAMETHASON IN DMSO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

Forma farmacéutica:

Solución epilesional

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Milk. 2 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porcino

- Meat and offal. 3 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

19/04/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6778053.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/04/2005

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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