

Dexamethasone 2 mg/mL

Autorizado

- Dexamethasone phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dexamethasone 2 mg/mL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día N/A

- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 3 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 8 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:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

12/10/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/13-01/484

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/10/2018

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.