

Dexamethasone 2 mg/mL

Autorizado

- Dexamethasone phosphate

Product identification

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

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.64 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

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

• **Perros**

• **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH02AB02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Croacia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

12/10/2018

Centros de fabricación responsables 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 del cambio de estado de la autorización:

12/10/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074205>