

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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