

# DEXAMETHASONE PROVET

Autorizado

- Dexamethasone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DEXAMETHASONE PROVET

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos  
Bovino  
Caprino  
Porcino  
Perros  
Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa  
Vía intramuscular  
Vía intraarticular  
Vía periarticular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía intravenosa:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

•

**Bovino**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 2 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 2 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

**Vía intramuscular:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 2 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

**Vía intraarticular:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 2 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

**Vía periarticular:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

•

**Caprino**

- Milk. 2 Día

- Meat and offal. 8 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/03/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

220108

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/12/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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