

DEXADRESON FORTE

Autorizado

- Dexamethasone
- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXADRESON FORTE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Gatos

Porcino

Caballos destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 60 Día
- Milk. 14 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 60 Día
- Milk. 14 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 60 Día

•

Caballos destinados a consumo humano

- Meat and offal. 60 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

20/09/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

101867

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.