

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032138>

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS PORCINS
CHIENS ET CHATS

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXADRESON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS PORCINS
CHIENS ET CHATS

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Bovino
- Porcino
- Équidos
- Caballos
- Caprino
- Perros
- Gatos

Vía de administración:

- Vía intramuscular
- Vía subcutánea
- Vía periarticular
- Vía intravenosa
- Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)
2.63
Miligramo(s)
/
1.00
Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

- Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

- Vía intramuscular
 - Bovino
 - Meat and offal
8
Día
 - Milk
3
Día
 - Porcino
 - Meat and offal
2
Día
 - Équidos
 - Meat and offal
8
Día
 - Caballos
 - Milk
no withdrawal period
Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.
 - Caprino
 - Meat and offal
8
Día
 - Milk
3
Día
- Vía periarticular
 - Caballos
 - Milk
no withdrawal period
Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine..
 - Équidos
 - Meat and offal
8
Día
- Vía intravenosa
 - Bovino
 - Meat and offal
8
Día
 - Milk
3
Día
 - Porcino

- Meat and offal
 - 6
 - Día
 - Équidos
 - Meat and offal
 - 8
 - Día
 - Caballos
 - Milk
 - no withdrawal period
 - Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.
 - Caprino
 - Meat and offal
 - 8
 - Día
 - Milk
 - 3
 - Día
- Vía intraarticular
 - Caballos
 - Milk
 - no withdrawal period
 - Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.
 - Équidos
 - 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:

- Francia

Disponible en:

- Francia

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [French](#)
- Disponible únicamente en [French](#)
- Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

- 30/06/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

- French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

- FR/V/4665198 1/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 30/06/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Información del medicamento

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

[Otros idiomas \(1\)](#)

French (PDF)

Publicado el: 4/08/2025

[Descargar](#)

Package Leaflet and Labelling

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

[Otros idiomas \(1\)](#)

French (PDF)

Publicado el: 15/10/2025

[Descargar](#)