

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

Autorizado

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponibile 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponibile en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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