

# Dexacortone 0,5 mg tablets for dogs and cats

Autorisé

- Dexamethasone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Dexacortone 0,5 mg tablets for dogs and cats

Dexacortone vet 0,5 mg košļājamās tabletes suņiem un kaķiem

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

### Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**  
QH02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/01/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lelypharma B.V.  
Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/DCP/17/0051

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/01/2018

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0219/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.