

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 0,5 mg žvečljive tablete za pse in mačke

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Chien

-

Chat

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)Disponible uniquement en [Slovenian](#)

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:

7/02/2018

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

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

DC/V/0598/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/02/2018

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033967>