

# DEXAVETo, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, capre, câini și pisici

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

DEXAVETo, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, capre, câini și pisici

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

Disponibile uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins  
Chèvre  
Porc  
Chien  
Chat  
Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse  
Voie intraarticulaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
2.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 14 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

-

**Chèvre**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 3 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 14 day

**Voie intraarticulaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 3 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 14 day

---

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

QH02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

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

V.M.D.

---

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

26/10/2006

---

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

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

140129

---

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

16/04/2024

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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