

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Non
autorisé

- Dexamethasone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Chien
Cheval
Chat
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

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

Voie intraveineuse

Voie intraarticulaire

Voie intrabursale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 72 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

External use:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intrabursale:

•

Cheval

- Viande et abats. 8 day

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/03/1975

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

5255

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/02/2025

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.