

# DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

DEXAMETHASONE/ PROVET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chèvre (chevreau)

Mouton (agneau)

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intrabursale

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

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie intrabursale:**

- 

**Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 3 day

- 

**Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 3 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

**Intramuscular and intravenous use:**

- 

**Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 3 day

- 

**Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 3 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 3 day

-

**Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 3 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

---

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

QH02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

---

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

PROVET S.A.

---

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

19/05/1993

---

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

PROVET S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

56634/19-06-2014/K-0041901

---

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

10/10/2021

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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