

# DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Dexamethasone acetate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

DEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS CAPRINS EQUINS PORCINS  
CHIENS ET CHATS

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)  
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Chèvre

Chien

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## 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**

- Lait. 7 day
- Viande et abats. 28 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 13 day

- 

##### **Equid**

- Viande et abats. 28 day

- 

##### **Chèvre**

- Lait. 7 day
  - Viande et abats. 28 day
- 

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

QH02AB02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 50 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Dopharma France S.A.S.

---

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

30/06/1992

---

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

Dopharma France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6302959 6/1992

---

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

30/06/2012

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage