

# Dexacortone 2 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Dexamethasone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Dexacortone 2 mg tablets for dogs and cats

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

### Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH02AB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/01/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lelypharma B.V.  
Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

16-11477

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/01/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0219/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.