

# DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DEXAMETHASONE/ ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ VET, 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 1 giorno

---

**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:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

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

Chellafarm Vet A.E.

---

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

1/07/2025

---

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

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

73498/02-07-2025/K-0266801

---

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

1/07/2025

---

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