

# DEXA - KEL, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, apre, porci, câini

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DEXA - KEL, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, apre, porci, câini

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Caprino

Suino

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso intra-articolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in English

2.64 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

#### **Uso intramuscolare:**

•

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 2 giorno

•

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

#### **Caprino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

#### **Uso intra-articolare:**

•

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 14 giorno

---

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

QH02AB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

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

25/01/2007

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

130237

---

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

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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