

# Dexadreson® vet., solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Dexadreson® vet., solution for injection

Dexadreson vet. 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- 

**bovini**

- latte. 72 ora

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- carni e frattaglie. 8 giorno

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

-

## **bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

- latte. 72 ora

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

•

## **Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

Ej godkänt för användning till lakterande häst som producerar mjölk för humankonsumtion

---

### **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 Swedish

Disponibile solo in Swedish

---

## **Ulteriori informazioni**

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

27/04/2012

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

12-8957

---

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

27/04/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Svezia

---

**Numero di procedura:**

SE/V/0117/001

---

**Stati membri interessati:**

Norvegia

---

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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