

# IZOMETAZONE, 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, cani e gatti

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

IZOMETAZONE, 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, cani e gatti

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cane  
Gatto  
Suino  
Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intra-articolare  
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 intra-articolare:**

- 

##### **bovini**

- latte. 14 giorno

- carni e frattaglie. 60 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 60 giorno

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- latte. 14 giorno

- carni e frattaglie. 60 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 60 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 60 giorno

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone da 100 ml di vetro bianco neutro (Ph. Eur.) chiuso con tappo in gomma butilcloruro (Ph. Eur.) e sigillato con ghiera d'alluminio

Flacone da 20 ml di vetro bianco neutro (Ph. Eur.) chiuso con tappo in gomma butilcloruro (Ph. Eur.) e sigillato con ghiera d'alluminio

---

## 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:**

Izo S.r.l.

---

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

2/04/1971

---

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

Izo S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

102032

---

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

1/01/2009

---

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