

# DEXAMETHASON 0.4% - aqueous solution for injection for animals

Autorizzato

- Dexamethasone

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

ДЕКСАМЕТАЗОН 0.4% - воден разтвор за инјекции при животни  
DEXAMETHASON 0.4% - aqueous solution for injection for animals

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo  
bovini  
Suino  
Cane  
Gatto

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intramuscolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 4 giorno

- 

**Suino**

- 

**Cane**

- 

**Gatto****Uso sottocutaneo:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 4 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**Cane**

-

## Gatto

---

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

QH02AB02

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

8/02/2010

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2410

---

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

22/10/2014

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087234>