

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Non
autorizzato

- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dexadreson 2 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Cavallo
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
uso esterno
Uso endovenoso
Uso intra-articolare
Uso intrabursale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

uso esterno:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intrabursale:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

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

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

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:

20/03/1975

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

5255

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/02/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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