

# DEXADRESON FORTE

Autorizat

- Dexamethasone
- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DEXADRESON FORTE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Pisică

Porc

Cal (pentru producția de alimente)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
1.32 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 60 zi
- Milk. 14 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 60 zi
- Milk. 14 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 60 zi

•

**Cal (pentru producția de alimente)**

- Carne și organe. 60 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/09/1979

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

101867

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/01/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.