

File downloaded on 2026-07-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000013842>

DEXADRESON

Neautorizat

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEXADRESON

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Capră

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intraarticulară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne. 7 zi

- Lapte. 2 zi

•

Porc

- Carne. 1 zi

•

Cal

- Carne. 7 zi

•

Capră

- Lapte. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 1 flacon sticlă x 50 ml

Cutie carton x 1 flacon sticlă x 20 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

21/08/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110207

Data modificării statusului autorizației:

6/09/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului