

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000034073>

# Dexamecine 2 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, Dogs and Cats

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Dexamecine 2 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, Dogs and Cats

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intra-artikulär användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intra-artikulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 8 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 8 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH02AB02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

---

**Godkännandedatum:**

10/04/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 41715/4005

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/03/2021

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0268/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Ungern Italien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)