

Dexafast 2 mg/ml solution for injection for horses, cattle, goats, pigs, dogs and cats

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dexafast 2 mg/ml solution for injection for horses, cattle, goats, pigs, dogs and cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

куче

коза

котка

свиня

Начин на приложение:

Интраартикуларно приложение

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Периартикуларно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интраартикуларно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

коза

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

кон

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

-

СВИНЯ

- Meat and offal. 2 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

коза

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

кон

- Meat and offal. 8 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

-

СВИНЯ

- Meat and offal. 6 day

Периартикуларно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 8 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QH02AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Estonia

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Industrial Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

25/05/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1114223

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/05/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0390/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.