

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

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň
Skot
Pes
Koza
Kočka
Prase

Cesta podání:

Intraartikulární podání
Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Periartikulární podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intraartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

-

Koza

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

-

Kůň

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 2 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

-

Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

-

Kůň

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 6 day

Periartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum registrace:

25/01/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10509/017/001

Datum změny stavu registrace:

25/01/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0390/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko
Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

ie-puar-mr-iev0390001-dexafast-2-mgml-solution-for-injection-for-horses--en.pdf