

# 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](#)

---

## 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](http://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