

Dexafast 2 mg/ml

Injektionslösung für Pferde, Rinder, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexafast 2 mg/ml solution for injection for horses, cattle, goats, pigs, dogs and cats
Dexafast 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Hund
Ziege
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
periartikuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
 - Milch. 72 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
 - Milch. 72 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

periartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

12 x 100 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

6 x 100 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

100 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

12 x 50 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

6 x 50 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

50 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

12 x 20 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

6 x 20 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

20 ml Klarglas-Durchstechflasche (Typ I) mit Bromobutylgummi-Stopfen und Aluminiumkappe.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

21/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838634

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0390/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 29/10/2025

Updated on: 3/11/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.