

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

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 injektionsvæske, opløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Rind

Hund

Ziege

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

periartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injectiōnslösung

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

3/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

60463

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/01/2019

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 Rumaenien 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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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