

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Dexamethasone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Schwein
Katze
Hund

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.,

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.,

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 72 Stunde

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.,

- 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:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

29/07/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3455 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2016

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0132/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Frankreich Griechenland Irland Polen
Portugal Rumänien Spanien

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

eu-puar-czv0132001-mr-dexashot-en.pdf