

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Bovino
Perros
Caprino
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intraarticular
Vía intramuscular
Vía intravenosa

Vía periarticular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

2.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

Vía periarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/01/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

838634

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/01/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0390/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.