

DEXAFAST 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, BOVINO, CAPRINO, PORCINO, PERROS Y GATOS

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXAFAST 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, BOVINO, CAPRINO, PORCINO, PERROS Y GATOS

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

28/12/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3715 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/12/2018

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 30/10/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0390001-dexafast-2-mgml-solution-for-injection-for-horses--en.pdf