

# DEXASHOT 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS PORCINO PERROS Y GATOS

Autorizado

- Dexamethasone

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DEXASHOT 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS PORCINO PERROS Y GATOS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

Bovino

Porcino

Gatos

Perros

### **Vía de administración:**

Vía intraarticular

Vía intravenosa

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intraarticular:**

- 

##### **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 Día

#### **Vía intravenosa:**

- 

##### **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 Día

#### **Vía intramuscular:**

- 

##### **Bovino**

- Milk. 72 Hora(s)

- Meat and offal. 8 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

- 

### **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

- 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:**

España

---

### **Disponible en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

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:**

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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/07/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

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

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3455 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/07/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0132/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Francia Grecia Irlanda Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

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