

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval
Bovins
Porc
Chat
Chien

Voie d'administration:

Voie intraarticulaire
Voie intraveineuse
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 8 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 8 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 72 hour

- Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/10/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

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

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

2569

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/10/2016

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0132/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie France Grèce Irlande Pologne Portugal
Roumanie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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