

# Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

DEXASHOT, 2 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, konje, svinje, pse i mačke

### 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:**

Croatie

---

#### **Disponible en:**

Croatie

---

#### **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:**

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

---

#### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/05/2022

---

**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:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/22-01/313

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/05/2022

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.