

DEXAVEX 2 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXAVEX 2 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Hundur

Geit

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í lið

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/02/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1090/01/17RFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/03/2026

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0271/001

Þátttökulönd (CMS):

Portúgal

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-PUAR-dexavex-2-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf