

Dexafast 2 mg/ml Solution for Injection for Horses, Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexafast 2 mg/ml Solution for Injection for Horses, Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Hundur

Geit

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í lið

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar utan liðs

Til notkunar undir húð

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 lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

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

-

Geit

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar utan liðs:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/12/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 36547/3008

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/06/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0390/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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

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