

# Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Köttur

Hundur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í lið

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í lið:**

•

**Hestur**

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

•

**Hestur**

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Nautgripir**

- Mjólk. 72 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

•

**Hestur**

- Mjólk. no withdrawal period

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

- 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:**

Belgía

---

**Fáanlegt í:**

Belgía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

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

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/08/2016

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

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

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

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

BE-V500311

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/08/2016

---

**Umsjónarland (RMS):**

Tékkland

---

**Ferilsnúmer:**

CZ/V/0132/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Frakkland Grikkland Írland Pólland  
Portúgal Rúmenía Spánn

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

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.