

# Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

DEXASHOT 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX PORCINS CHIENS ET CHATS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt 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 fáanlegt 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:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

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

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

4/09/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

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

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

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/1158702 8/2019

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

10/06/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Tékkland

---

**Ferilsnúmer:**

CZ/V/0132/001

---

**Þáttökulönd (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.

## Package Leaflet and Labelling

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