

DEXASHOT 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXASHOT 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

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:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

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:

21/06/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

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

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA20742/003/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/06/2019

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

eu-puar-czv0132001-mr-dexashot-en.pdf