

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

DEXASHOT, 2 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, konje, svinje, pse i mačke

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Köttur

Hundur

Leið stjórnsýslu:

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

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:

9/05/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

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

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/22-01/313

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/05/2022

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 dýrallyfja 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.