

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Suino
Gatto
Cane

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare
Uso endovenoso
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/09/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

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

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:
86535/23-09-2021/K-0216201

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:
22/09/2021

Stato membro di riferimento:
Repubblica Ceca

Numero di procedura:
CZ/V/0132/001

Stati membri interessati:
Austria Belgio Bulgaria Croazia Francia Grecia Irlanda Polonia Portogallo
Romania Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.