

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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