

# 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/09/2019

---

**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:**

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1158702 8/2019

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/06/2021

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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