

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

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Rund
Hond
Geit
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Intra-articulair gebruik
Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Peri-articulair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intra-articulair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 8 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

Geit

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

Paard

- Meat and offal. 8 day

-

Varken

- Meat and offal. 2 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

•

Geit

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

•

Paard

- Meat and offal. 8 day

•

Varken

- Meat and offal. 6 day

Peri-articulair gebruik:

•

Paard

- Meat and offal. 8 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

26/10/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

42031

Datum toelatingswijziging:

26/10/2023

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0390/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

ie-puar-mr-iev0390001-dexafast-2-mgml-solution-for-injection-for-horses--en.pdf