

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
hund
geit
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk
Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Periartikulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Melk. 72 time

-

geit

- Slakt. 8 dag

- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

Periartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/01/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10509/017/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/01/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0390/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IT LV LT NL PL PT
RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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