

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:

DE

Tilgjengelig i:

DE

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:

23/01/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

402526.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/01/2019

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

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

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