

# 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:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**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:**

21/12/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/2346325 3/2018

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/12/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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