

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Dexamethasone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexashot, 2mg/ml, Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
gris
katt
hund

Administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk
Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Melk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.,

- Slakt. 8 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Melk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.,

- Slakt. 8 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.,

- 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:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

86535/23-09-2021/K-0216201

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/09/2021

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0132/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR FR EL Irland PL PT RO 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.

Package Leaflet

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