

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:

FR

Tilgjengelig i:

FR

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/09/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

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

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/1158702 8/2019

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/06/2021

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 (@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.

Package Leaflet

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

Labelling

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

eu-puar-czv0132001-mr-dexashot-en.pdf