

# Dexafast 2 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Dexafast 2 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie dostawowe

Podanie domięśniowe

Podanie dożylne

Podanie okołostawowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie dostawowe:**

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 8 day

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

- 

##### **Goat**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

**Podanie dożylne:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

- 

**Goat**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 6 day

**Podanie okołostawowe:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 12 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapslem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

Fiolki z bezbarwnego szkła (typu I Ph. Eur.) o pojemności 100 ml, zamykane korkiem z gumy bromobutylovej i kapsłem aluminiowym. Pudełko tekturowe zawierające 6 x 100 ml

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

4/04/2019

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

2862

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/04/2019

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Numer procedury:**

IE/V/0390/001

---



Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)  
[Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

polski (PDF)

Opublikowano: 14/11/2025

[Pobierz](#)

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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