

DEXASHOT 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Godkänd

- Dexamethasone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DEXASHOT 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Katt

Hund

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intra-artikulär användning:

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dygn

Intravenös användning:

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

•

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

21/06/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

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

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

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA20742/003/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/06/2019

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0132/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Frankrike Grekland Irland Polen

Portugal Rumänien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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