

Dexa-ject, 2mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexa-ject, 2mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Skot

Pes

Kočka

Prase

Cesta podání:

Intraartikulární podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intraartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

-

Kůň

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 2 day

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

17/07/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/042/18-C

Datum změny stavu registrace:

17/07/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0293/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Rumunsko Slovensko

Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 18/05/2023

[Stažení](#)

Příbalová informace

Označení na obalu