

# Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Autorizovaný

- Dexamethasone sodium phosphate

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats  
Dexa-ject, 2 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele, koertele ja kassidele

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Kůň

Skot

Pes

Kočka

Prase

### Způsob podání:

Intraartikulární podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intraartikulární podání:

- **Kůň**

- Maso. 8 day

#### Intramuskulární podání:

- **Skot**

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

- **Pes**

- **Kůň**

- Maso. 8 day

- **Kočka**

- **Prase**

- Maso. 2 day

#### Intravenózní podání:

- **Kůň**

- Maso. 8 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH02AB02

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Authorised in:**

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

25/09/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1730

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/09/2012

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Rumunsko Slovensko  
Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049901>