

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 solutie injectabila pentru bovine, cabaline, porcine, caini si pisici

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:

Rumunsko

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:

26/09/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

170200

Datum změny stavu registrace:

2/03/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0293/001

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

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/600000049923>