

Dexa-ject 2 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, Dogs and Cats

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexa-ject 2 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, Dogs and Cats

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
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

-

Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

-

Prase

- Maso. 2 day

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

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

Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

24/08/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 28365/3000

Datum změny stavu registrace:

11/05/2024

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

Španělsko 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