

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

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Hund
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intraartikuläre Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

13/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

22918/23-02-2024/K-0231901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0293/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Italien
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Rumaenien Slowakei Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet