

# 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

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 72 Stunde

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

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

QH02AB02

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**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:**

2/10/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

2642 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/10/2012

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.