

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

Dexa-ject 2 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens, honden en katten

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:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

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:

30/07/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 110424

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2022

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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