

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Perros

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

25/04/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2802

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/04/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0293/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania
Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.