

# 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:**

Suecia

---

**Disponible en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## 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:**

8/11/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

46664

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/11/2012

---

**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](http://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.

Prospecto

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

Etiquetado

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