

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

Volitatud

- Dexamethasone sodium phosphate

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

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

Dexa-ject 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Dexa-ject 2 mg/ml Solution injectable

Dexa-ject 2 mg/ml Injektionslösung

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

### **Loomaliigid:**

hobune

veis

koer

kass

sig

### **Manustamisviis:**

Intraartikulaarne

Intramuskulaarne

Intravenoosne

## Product details

### **Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Ravimvorm:**

Süstelahus

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intraartikulaarne:**

- **hobune**

- liha ja söödavad koed. 8 day

#### **Intramuskulaarne:**

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 8 day

- piim. 72 hour

- **koer**

- **hobune**

- liha ja söödavad koed. 8 day

- **kass**

- **sig**

- liha ja söödavad koed. 2 day

#### **Intravenoosne:**

- **hobune**

- liha ja söödavad koed. 8 day

---

### **Veterinaarravimite anatomsilise-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QH02AB02

---

### **Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

### **Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgia

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

1/08/2012

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Dopharma B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Authorisation number:**

BE-V425126

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

1/08/2012

---

**Viiteliikmesriik:**

Iirimaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa  
Saksamaa Kreeka Ungari Island Itaalia Läti Leedu Holland Norra Poola  
Rumeenia Slovakkia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-lirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.