

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

Volitatud

- Dexamethasone sodium phosphate

## Ravimi identifitseerimine

### **Ravimi nimetus:**

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

---

### **Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

hobune

veis

koer

kass

sig

---

### **Manustamisviis:**

Intraartikulaarne

Intramuskulaarne

Intravenoosne

---

# Ravimiandmed

## Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Ravimvorm:

Süstelahus

---

## Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

### Intraartikulaarne:

- 

#### **hobune**

- liha ja söödavad koed. 8 day

### Intramuskulaarne:

- 

#### **veis**

- liha ja söödavad koed. 8 day

- piim. 72 hour

- 

#### **hobune**

- liha ja söödavad koed. 8 day

- 

#### **sig**

- liha ja söödavad koed. 2 day

### Intravenoosne:

- 

#### **hobune**

- liha ja söödavad koed. 8 day

---

**Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QH02AB02

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Rootsi

---

**Saadaval:**

Rootsi

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Dopharma Research B.V.

---

**Müügiloa kuupäev:**

8/11/2012

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Dopharma B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Müügiloa number:**

46664

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

8/11/2012

---

**Viiteliikmesriik:**

Iirimaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

IE/V/0293/001

---

**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-Iirimaa)

---

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

## Dokumendid

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.