

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 injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, ošípané, psy a mačky

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 anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH02AB02

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Slovakkia

Available in:

Slovakkia

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:

21/06/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

96/038/MR/18-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/06/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049926>