

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

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Chien

Chat

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraarticulaire

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraarticulaire:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 72 hour

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 2 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/04/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/17-01/539

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/06/2023

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0293/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Norvège Pologne Roumanie Slovaquie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.