

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:

Islande

Disponible en:

Islande

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:

23/08/2012

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/12/007/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/08/2012

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

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.