

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

Dexamethasone sodium phosphate

# Product identification

### Dénomination du médicament:

Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats
Dexaject 2 mg/ml stungulyf, lausn handa nautgripum, hestum, svínum, hundum og
köttum

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

## **Espèces cibles:**

Cheval

**Bovins** 

Chien

Chat

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraarticulaire

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

# **Product details**

## **Substance active / Dosage:**

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

## Forme pharmaceutique:

Solution injectable

# Withdrawal period by route of administration:

## **Voie intraarticulaire:**

- . Cheval
  - Viande et abats. 8 day

#### Voie intramusculaire:

- Bovins
  - Viande et abats. 8 day
  - Lait. 72 hour
- . Chien
- . Cheval
  - Viande et abats. 8 day
- Chat
- Porc
  - Viande et abats. 2 day

#### Voie intraveineuse:

- . Cheval
  - Viande et abats. 8 day

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

QH02AB02

## Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

### Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in: Islande
Description de l'emballage: Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
Additional information
Entitlement type: Marketing Authorisation
Base juridique de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en <u>Anglais Italian Latvian Norwegian</u>
<b>Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:</b> Dopharma Research B.V.
Marketing authorisation date: 23/08/2012
Sites de fabrication pour la libération des lots: 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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049917