

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

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Dénomination du médicament:

Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats
Dexa-ject 2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovino, cavallo, suino, cane e gatto

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 Anglais
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:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

6/11/2012

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104432

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/06/2017

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/600000049907>