

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

Odobreno

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Put aplikacije:**

Intraartikularno  
Intramuskularno  
Intravenski

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
2.63 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intraartikularno:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

**Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 sat

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 day

#### **Intravenski:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

---

#### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QH02AB02

---

#### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

#### **Status odobrenja:**

Važeće

---

#### **Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

#### **Dostupan u:**

France

---

#### **Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

### Vrsta prava:

---

#### Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

#### Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma Research B.V.

---

#### Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/07/2012

---

#### Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma B.V.

---

#### Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

#### Broj odobrenja:

FR/V/5391841 3/2012

---

#### Datum promjene statusa odobrenja:

25/08/2017

---

#### Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

#### Broj postupka:

IE/V/0293/001

---

#### Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)



Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)