

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

Viðurkennt

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Heiti lyfs:

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

Dexa-ject 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur

Nautgripir

Hundur

Köttur

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í lið

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í lið:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

- **Hundur**

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- **Köttur**

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í bláæð:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

ATC flokkun (dýrallyf):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Grikkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

13/06/2018

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

99473/17/14-06-2018/K-0231901

Dagsetning leyfisbreytingar:

13/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0293/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen
Holland Noregur Pólland Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð

Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049903>