

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

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Hundur

Köttur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í lið

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/07/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/5391841 3/2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/08/2017

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

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)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet