

# Dexaject 2 mg/ml stungulyf, lausn handa nautgripum, hestum, svínunum, hundum og köttum

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Dexaject 2 mg/ml stungulyf, lausn handa nautgripum, hestum, svínunum, hundum og köttum

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Hundur

Köttur

Svín

### Leið stjórnslu:

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

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

- 

#### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

### **Til notkunar í bláæð:**

- 

#### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

---

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

QH02AB02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ísland

---

**Fáanlegt í:**

Ísland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dopharma Research B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

23/08/2012

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

IS/2/12/007/01

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

23/08/2012

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0293/001

---

**Þáttökulönd (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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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