

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

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Cane
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare
Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/05/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838339

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/05/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0293/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Norvegia Polonia Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.