

# 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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

2/08/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

49408

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/08/2012

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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