

Dexa-ject 2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovino, cavallo, suino, cane e gatto

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats
Dexa-ject 2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovino, cavallo, suino, cane e gatto

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Cane
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare
Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intra-articolare:

- **Cavallo**

- carne e visceri. 8 giorno

Uso intramuscolare:

- **bovini**

- carne e visceri. 8 giorno

- latte. 72 ora

- **Cane**

- **Cavallo**

- carne e visceri. 8 giorno

- **Gatto**

- **Suino**

- carne e visceri. 2 giorno

Uso endovenoso:

- **Cavallo**

- carne e visceri. 8 giorno

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

QH02AB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino di vetro di tipo I non colorato, da 50 ml, chiuso con tappo di gomma bromobutilica e cappuccio di alluminio

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino di vetro di tipo I non colorato, da 100 ml, chiuso con tappo di gomma bromobutilica e cappuccio di alluminio

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

6/11/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104432

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/06/2017

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049907>