

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

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 oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens, honden en katten

---

### **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:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

30/07/2012

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 110424

---

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

26/01/2022

---

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

## Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049911>