

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:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

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:

31/05/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

17-11960

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/02/2019

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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