

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Legemidlets navn:

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

Dexa-ject 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

storfe

hund

katt

gris

Administrering:

Intraartikulær bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English
2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intraartikulær bruk:

- **hest**

- Slakt. 8 dag

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Slakt. 8 dag

- Melk. 72 time

- **hund**

- **hest**

- Slakt. 8 dag

- **katt**

- **gris**

- Slakt. 2 dag

Intravenøs bruk:

- **hest**

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

13/06/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

99473/17/14-06-2018/K-0231901

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/09/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0293/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ DK EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT NL NO PL RO
SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049903>