

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

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

---

### **Doeldiersoort(en):**

Paard  
Rund  
Hond  
Kat  
Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intra-articulair gebruik  
Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik

---

# Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intra-articulair gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 8 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 8 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 2 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH02AB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Beschikbaar in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/05/2018

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

838339

**Datum toelatingswijziging:**

25/05/2018

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

**Procedurenummer:**

IE/V/0293/001

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen  
Nederland Noorwegen Polen Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.