

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

Geautoriseerd

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Rund
Hond
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Intra-articulair gebruik
Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intra-articulair gebruik:

- **Paard**

- Meat and offal. 8 day

Intramusculair gebruik:

- **Rund**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

- **Hond**

- **Paard**

- Meat and offal. 8 day

- **Kat**

- **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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

6/11/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

104432

Wijzigingsdatum status toelating:

28/06/2017

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

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