

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

Dexa-ject 2 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, suņiem un kaķiem

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

Wachttijd 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:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

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:

14/08/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/DCP/12/0053

Datum toelatingswijziging:

14/08/2012

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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