

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
hund
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk
Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

-

gris

- Slakt. 2 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/09/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/12/2137/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2023

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet