

# Dexaject 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, gris, hund og katt

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Dexaject 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, gris, hund og katt

### **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

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

##### **storfe**

- Slakt. 8 dag

- Melk. 72 time

- 

##### **hest**

- Slakt. 8 dag

- 

##### **gris**

- Slakt. 2 dag

#### **Intravenøs bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 8 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NO

---

**Tilgjengelig i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma Research B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/05/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

17-11960

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/02/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 6/06/2023

[Nedlasting](#)

Package Leaflet