

# Dexinjet 2 mg/ml solução injetável

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Dexinjet 2 mg/ml solução injetável

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via intra-articular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

2.63 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 72 hora

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 dia

-

**Goat**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

•

**Cattle**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

•

**Horse**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

•

**Goat**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

**Via intra-articular:**

•

**Horse**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

•

**Horse**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

**Via intravenosa:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

- 

**Goat**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption

- 

**Goat**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

S P Veterinaria S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

27/02/2017

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

S P Veterinaria S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número da autorização:**

1090/01/17RFVPT

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

31/03/2026

---

### **Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

### **Número de procedimento:**

ES/V/0271/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 31/03/2026

[Descarregar](#)

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-PUAR-dexavex-2-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf