

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

## Product identification

### Nome do medicamento:

Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats  
Dexa-ject 2 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, коне, прасета, кучета и  
КОТКИ

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)  
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#)  
[Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)  
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)  
[Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)  
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#)  
[Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#)  
[Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#)  
[Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intra-articular

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intra-articular:**

- **Horse**

- Meat and offal. 8 dia

#### **Via intramuscular:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 72 hora

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 8 dia

- **Cat**

- **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

#### **Via intravenosa:**

- **Horse**

- Meat and offal. 8 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

25/04/2018

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2802

---

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

4/04/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0293/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia  
Países Baixos Noruega Polónia Roménia Eslováquia Espanha Suécia  
Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049885>