

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

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Häst

Nöt

Hund

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intra-artikulär användning:

-

Häst

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

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

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

-

Häst

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

Intravenös användning:

-

Häst

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

17/07/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/042/18-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/07/2018

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0293/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Italien Lettland Litauen
Nederländerna Norge Polen Rumänien Slovakien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet