

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

Dexa-ject 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες

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

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn

- Milk. 72 timme

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

13/06/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

22918/23-02-2024/K-0231901

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/09/2021

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.