

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

Auktoriserad

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Läkemedlets namn:

Dexa-ject 2 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats
Dexa-ject 2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovino, cavallo, suino, cane e gatto

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Hund

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intra-artikulär användning:

- **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

Intramuskulär användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 8 dygn

- Milk. 72 timme

- **Hund**

- **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

- **Katt**

- **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

Intravenös användning:

- **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Italian

Finns tillgänglig endast på Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English Italian Latvian Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

6/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

104432

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/06/2017

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049907>