

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 Roztwór do wstrzykiwań

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:

Polen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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:

27/02/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2258

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.

Bipacksedel

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/600000049922>