

Dexaject 2 mg/ml Injektionsvätska, lösning för nötkreatur, häst, gris, hund och katt

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dexaject 2 mg/ml Injektionsvätska, lösning för nötkreatur, häst, gris, hund och katt

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 100 ml

Injektionsflaska, 50 ml

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:

8/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

46664

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/11/2012

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

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/04/2026

Ladda ner

Bipacksedel

Märkningstext