

Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml инъекционна суспензия за говеда, коне, кучета и котки

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml инъекционна суспензия за говеда, коне, кучета и котки

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

котка

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 53 day

- Milk. 6 day Мляко: 5.5 дни (11 издоявания)

•

кон

- Meat and offal. 47 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QN02AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Стъклен флакон от 50 ml (клас II), затворени с халогенбутил каучукова тапа и алуминиева капачка

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

20/02/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1956

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/02/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката