

DEXAFORT (1,32+2,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Неразрешен

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DEXAFORT (1,32+2,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 47 day

-

говеда

- Meat and offal. 53 day

- Milk. 7 day

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Подкожно приложение:

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB02

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

2/10/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

37940/3-10-2000/K-0129201

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/05/2024

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