

Dexafort suspension injectable

Registrováno

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexafort suspension injectable

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 63 day

- Milk. no withdrawal period 14 milkings

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

12/05/1972

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 817/06/01/0853

Datum změny stavu registrace:

28/08/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.