

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspensia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspensia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 53 dag

- Milk. 144 hour

-

Hest

- Meat and offal. 49 dag

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.”

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/12/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Nederland B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/860/94-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/12/1994

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.