

# Dexafarma retard 2mg/ml, suspensão injectável para bovinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos) (dexavet retard)

Ikke  
autoriseret

- Dexamethasone isonicotinate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Dexafarma retard 2mg/ml, suspensão injectável para bovinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos) (dexavet retard)

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 4 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 30 dag

- 

#### **Hund**

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### **Kat**

- Meat and offal. 0 dag

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Hund**

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### **Kat**

- Meat and offal. 0 dag

---

**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:**

Tilbagekaldt

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)  
Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Campifarma Lda.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

31/10/2008

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

116/01/08NFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

31/10/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.