

# Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

Autorisiert

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

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

Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Katze

Hund

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 53 Tag

- Milch. 6 Tag Мляко: 5.5 дни (11 издоявания)

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 47 Tag

- 

#### **Katze**

- 

#### **Hund**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Hund**

- 

#### **Katze**

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

20/02/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1956

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/02/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090547>