

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

Μη  
εγκεκριμένο

- Dexamethasone isonicotinate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Χοίρος  
Σκύλος  
Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση  
Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

#### **Σκύλος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Γάτα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Σκύλος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Γάτα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QH02AB02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Ανακλήθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Πορτογαλικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Campifarma Lda.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

31/10/2008

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**116/01/08NFVPT

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**31/10/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.