

# DEXAFORT (1,32+2,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Μη  
εγκεκριμένο

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

DEXAFORT (1,32+2,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Σκύλος

Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

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

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 47 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 53 Ημέρα

- Milk. 7 Ημέρα

•

#### **Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

•

#### **Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

•

#### **Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

---

**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:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Κουτί που περιέχει 1 γυάλινο φιαλίδιο των 50ml

---

## 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 Πορτογαλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

2/10/2000

---

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

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

37940/3-10-2000/K-0129201

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

22/05/2024

---

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)