

# Dexafort Suspension for Injection

Autorizado

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Dexafort Suspension for Injection

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

2.67 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 53 Día

- Milk. 6 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 47 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Disponible en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/10/1989

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10996/028/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/10/1989

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.