

Dexafort Suspension for Injection

Volitatud

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Dexafort Suspension for Injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 53 day

- piim. 6 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 47 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH02AB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

1/10/1989

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10996/028/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/10/1989

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.