

DEXAFORT

Volitatud

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

DEXAFORT

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

veis

koer

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 48 day

Use in mares producing milk for human consumption is not permitted

-

veis

- liha ja söödavad koed. 48 day

- piim. 132 hour

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

QH02AB02

Ravimi kuuluvus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rumeenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Romanian](#)

Lisateave

Loa liik:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

30/03/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Müügiloa number:

160115

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/08/2025

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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