

Dexafort Suspension for Injection

Myönnetty

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Dexafort Suspension for Injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 53 day

- Milk. 6 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 47 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Ireland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/10/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10996/028/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/10/1989

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.