

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

Ei
myönnetty

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Nauta

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

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:

-

Hevonen

- Meat and offal. 47 day

-

Nauta

- Meat and offal. 53 day

- Milk. 7 day

-

Koira

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kissa

- Not applicable. no withdrawal period

Ihon alle:

-

Koira

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kissa

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/10/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

37940/3-10-2000/K-0129201

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/05/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet