

DEXAFORT

Myönnetty

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DEXAFORT

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Nauta

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Hevonen

- Meat and offal. 48 day

Use in mares producing milk for human consumption is not permitted

-

Nauta

- Meat and offal. 48 day

- Milk. 132 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/03/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

160115

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/08/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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