

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspenszia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Engedélyezett

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspenszia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 53 day

- Milk. 144 hour

-

ló

- Meat and offal. 49 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.”

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/12/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Nederland B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/860/94-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/12/1994

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.