

DEXAFORT

Heimilað

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXAFORT

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 48 dagar

Use in mares producing milk for human consumption is not permitted

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 48 dagar

- Mjólk. 132 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/03/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

160115

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/08/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.