

# Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, dogs and cats

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Gatto

Cane

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.67 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso intramuscolare:

- 

##### bovini

- carni e frattaglie. 53 giorno

- latte. 6 giorno

Мляко: 5.5 дни (11 издоявания)

- 

##### Cavallo

- carni e frattaglie. 47 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

### Autorizzato in:

Bulgaria

---

### Disponibile in:

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/02/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1956

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/02/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.