

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000984136>

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

Non
autorizzato

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.67 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 47 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 53 giorno

- latte. 7 giorno

•

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

•

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

Uso sottocutaneo:

•

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

•

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

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

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/10/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

37940/3-10-2000/K-0129201

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/05/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet