

File downloaded on 2026-06-16

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

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

Neregistruotas

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Žirgas

Galvijai

Šuo

Katė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
2.67 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
1.32 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 47 d.

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 53 d.

- Pienas. 7 d.

•

**Šuo**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**Katė**

- Not applicable. no withdrawal period

**Leisti po oda:**

•

**Šuo**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**Katė**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QH02AB02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Graikų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

2/10/2000

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

National Organization For Medicines

---

**Registracijos numeris:**

37940/3-10-2000/K-0129201

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/05/2024

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)