

DEXAFORT

Registruotas

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

DEXAFORT

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.32 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.67 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 48 d.

Use in mares producing milk for human consumption is not permitted

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 48 d.

- Pienas. 132 valandos

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

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

30/03/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

160115

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/08/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.