

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032137>

DEXAFORT SUSPENSION INJECTABLE

Registruotas

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

DEXAFORT SUSPENSION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Katė

Arkliniai

Ožka

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

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:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 63 d.

- Pienas. 8 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Arkliniai

- Skerdiena ir subproduktai. 63 d.

- Pienas. 8 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 63 d.

- Pienas. 8 d.

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

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet

Rinkodaros leidimo data:

30/06/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/1475011 1/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/06/2012

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

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