

Dexafort, 3 mg/ml süstesuspensioon veistele, hobustele, koertele ja kassidele

Ikke
autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexafort, 3 mg/ml süstesuspensioon veistele, hobustele, koertele ja kassidele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.32 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.67 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 47 dag
- Melk. no withdrawal period

Mitte kasutada märadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

-

storfe

- Slakt. 53 dag
 - Melk. 6 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/02/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1186

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/02/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.