

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

Ikke
autorisert

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

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
2.67 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.32 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

hest

- Slakt. 47 dag

•

storfe

- Slakt. 53 dag

- Milk. 7 dag

•

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

•

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Subkutan bruk:

•

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

•

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

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:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/10/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

37940/3-10-2000/K-0129201

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/05/2024

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