

DEXAFORT

Autorisert

- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE
- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DEXAFORT

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær 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. 48 dag

Use in mares producing milk for human consumption is not permitted

-

storfe

- Slakt. 48 dag

- Melk. 132 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/03/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160115

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/08/2025

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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