

# DEXAFORT SUSPENSION INJECTABLE

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

DEXAFORT SUSPENSION INJECTABLE

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

storfe

gris

katt

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)

[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

geit

hund

---

### 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:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 63 dag
- Melk. 8 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 14 dag

- 

#### **Equid**

- Slakt. 63 dag
- Melk. 8 dag

- 

#### **geit**

- Slakt. 63 dag
  - Melk. 8 dag
- 

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Fransk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/06/1992

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/1475011 1/1992

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/06/2012

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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