

# Dexafarma retard 2mg/ml, suspensão injectável para bovinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos) (dexavet retard)

Niedopuszczony  
do obrotu

- Dexamethasone isonicotinate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Dexafarma retard 2mg/ml, suspensão injectável para bovinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos) (dexavet retard)

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński  
szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 30 day

- 

#### **Dog**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Cat**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie podskórne:**

- 

**Dog**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Cat**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Revoked

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski portugalski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Campifarma Lda.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

31/10/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numer pozwolenia:**

116/01/08NFVPT

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

31/10/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.