

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

Neautorizat

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal

Bovine

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
1.32 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
2.67 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

#### Cal

- Carne și organe. 47 zi
- Lapte. no withdrawal period

Mitte kasutada märadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

- 

#### Bovine

- Carne și organe. 53 zi
  - Lapte. 6 zi
- 

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

**Informații suplimentare****Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/02/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1186

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/02/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.