

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

Neautorizat

- Dexamethasone isonicotinate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine  
Porc  
Câine  
Pisică

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară  
Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 4 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 30 zi

- 

##### **Câine**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Pisică**

- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Câine**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Pisică**

- Carne și organe. 0 zi
-

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

QH02AB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Campifarma Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

31/10/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

116/01/08NFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/10/2025

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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