

# Dexafort 3 mg/ml injekčná suspensia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate
- DEXAMETHASONE 21-PHENYLPROPIONATE

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Dexafort 3 mg/ml injekčná suspensia pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
2.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 53 dygn

- Milk. 144 timme

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 49 dygn

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.”

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH02AB02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Slovakien

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

23/12/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet Nederland B.V.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/860/94-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/12/1994

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.