

# ALFADEXX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Разрешен

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ALFADEXX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

котка

кон

коза

куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Периартикуларно приложение  
Интравенозно приложение  
Интраартикуларно приложение

---

## Данни за продукта

### **Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

### **Карентен срок по начин на приложение:**

#### **Интрамускулно приложение:**

- 

#### **говеда**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

- 

#### **свиня**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **кон**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- 

#### **коза**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

### **Периартикуларно приложение:**

- 

**КОН**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

- 

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 6 day

- 

**КОН**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- 

**коза**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

**Интраартикуларно приложение:**

- 

**КОН**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QH02AB02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/06/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Отговорен орган:**

**Номер на разрешението за търговия:**

V 004/22/01/2020

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/06/2021

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0430/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0430001-mr-rpe652-en.pdf