

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

Registrováno

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Kočka

Kůň

Koza

Pes

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Periartikulární podání
Intravenózní podání
Intraartikulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

-

Prase

- Maso. 2 day

-

Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

-

Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

Periartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

-

Prase

- Maso. 6 day

-

Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

-

Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

Intraartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

19/01/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

105549

Datum změny stavu registrace:

19/01/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0430/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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