

# Alfadexx, 2mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Alfadexx, 2mg/ml, Injekční roztok

---

### 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:**

Česko

---

**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:**

24/09/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/043/21-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/09/2021

---

**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 nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

Stažení