

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

Autorizovaný

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Alfadexx 2 mg/ml solução injetável para equinos, bovinos, caprinos, suínos, caninos e felinos

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Kočka

Kůň

Koza

Pes

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Periartikulární podání
Intravenózní podání
Intraartikulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- **Skot**

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

- **Prase**

- Maso. 2 day

- **Kočka**

- **Kůň**

- Maso. 8 day
 - Mléko. no withdrawal period
- No withdrawal period

- **Koza**

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

- **Pes**

Subkutánní podání:

- **Pes**

- **Kočka**

Periartikulární podání:

- **Kůň**

- Maso. 8 day

- Mléko. no withdrawal period
- No withdrawal period

Intravenózní podání:

• Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

• Prase

- Maso. 6 day

• Kočka

• Kůň

- Maso. 8 day
 - Mléko. no withdrawal period
- No withdrawal period

• Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 72 hour

• Pes

Intraartikulární podání:

• Kůň

- Maso. 8 day
 - Mléko. no withdrawal period
- No withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v French

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

17/09/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1450/01/21DFVPT

Datum změny stavu registrace:

17/09/2021

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0430/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Německo Řecko Maďarsko

K dispozici 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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031900>