

# Alfadexx UDA 2 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund, geit, varken, hond en kat

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Alfadexx UDA 2 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund, geit, varken, hond en kat

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Ziege, weiblich  
Schwein  
Pferd  
Hund  
Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 72 Stunde
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

##### **Ziege, weiblich**

- Milch. 72 Stunde
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 72 Stunde
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

**Ziege, weiblich**

- Milch. 72 Stunde
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

20/09/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma Production B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 128701

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/09/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.