

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

Zugelassen

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

periartikuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
intraartikuläre 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

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Ziege

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

periartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Ziege

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

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

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:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

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:

19/01/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105549

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0430/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

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