

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:

Tschechische Republik

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:

24/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/043/21-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2021

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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