

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

Volitatud

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Alfadexx 2 mg/ml инжектионен разтвор за коне, говеда, кози, прасета, кучета и КОТКИ

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis

sig

kass

hobune

kits

koer

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Periartikulaarne
Intravenoosne
Intraartikulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. 72 hour

-

sig

- liha ja söödavad koed. 2 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. no withdrawal period

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

-

kits

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. 72 hour

Periartikulaarne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. no withdrawal period

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

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. 72 hour

-

sig

- liha ja söödavad koed. 6 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. no withdrawal period

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

-

kits

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. 72 hour

Intraartikulaarne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. no withdrawal period

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH02AB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Saadaval:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Müügiloa kuupäev:

20/09/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-3082

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/09/2021

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0430/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.