

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

Heimilað

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Köttur

Hestur

Geit

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar utan liðs

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

Til notkunar utan liðs:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/09/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3082

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0430/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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