

# 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 fánlegt 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:**

Tékkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

24/09/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

96/043/21-C

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

24/09/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0430/001

---

**Þátttökulönd (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](http://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