

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

Heimilað

- Dexamethasone sodium 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 stjórnsýslu:

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

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Geit

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

Til notkunar utan liðs:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Geit

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

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/09/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/3586735 5/2021

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/09/2021

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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