

Alfadexx UDA 2 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund, geit, varken, hond en kat

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Alfadexx UDA 2 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund, geit, varken, hond en kat

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Capra (femmina adulta)

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Capra (femmina adulta)

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Capra (femmina adulta)

- latte. 72 ora
- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/09/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma Production B.V.
Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 128701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/09/2021

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.