

Alfadexx 2 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, capre, suini, cani e gatti

Autorizzato

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Alfadexx 2 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, capre, suini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Gatto
Cavallo
Caprino
Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo
Uso periarticolare
Uso endovenoso
Uso intra-articolare

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. no withdrawal period

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

Uso periarticolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. no withdrawal period

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

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. no withdrawal period

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

•

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 72 ora

Uso intra-articolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. no withdrawal period

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

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:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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:

19/01/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105549

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/01/2023

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0430/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 10/04/2024

[Scaricamento](#)

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