

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

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Caprino

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

Uso periarticolare:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Caprino

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

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- 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:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

8/09/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3586735 5/2021

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/09/2021

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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

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