

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

Atļautas

- Dexamethasone sodium phosphate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Kaza (pieaugusi kaza)

Cūka

Zirgs

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

2.63 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

•

Kaza (pieaugusi kaza)

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

•

Kaza (pieaugusi kaza)

- Piens. 72 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH02AB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Alfasan Nederland B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/09/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Produlab Pharma Production B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 128701

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/09/2021

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.