

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

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Product identification

Legemidlets navn:

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

Alfadexx 2 mg/ml injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, kozy, ošípané, psy a mačky

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
gris
katt
hest
geit
hund

Administrering:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Periartikulær bruk
Intravenøs bruk
Intraartikulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English
2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

- **gris**

- Slakt. 2 dag

- **katt**

- **hest**

- Slakt. 8 dag
 - Melk. no withdrawal period
- No withdrawal period

- **geit**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

- **hund**

Subkutan bruk:

- **hund**

- **katt**

Periartikulær bruk:

- **hest**

- Slakt. 8 dag

- Melk. no withdrawal period
- No withdrawal period

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

- **gris**

- Slakt. 6 dag

- **katt**

- **hest**

- Slakt. 8 dag
 - Melk. no withdrawal period
- No withdrawal period

- **geit**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

- **hund**

Intraartikulær bruk:

- **hest**

- Slakt. 8 dag
 - Melk. no withdrawal period
- No withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

11/01/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/031/DC/21-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

11/01/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0430/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT LU
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031901>