

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
katt
hest
geit
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Periartikulær bruk
Intravenøs bruk
Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag

-

geit

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

Periartikulær bruk:

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag

-

geit

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QH02AB02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
LV

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
21/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.
Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:
Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:
V/DCP/21/0057

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/09/2021

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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