

Alfadexx UDA 2 mg/ml oppløsning for injeksjon for hest, hund, katt, gris og voksen hønsegeit

Autorisert

- Dexametasone natriumfosfat

Produktidentifikasjon

Legemidlets navn:

Alfadexx UDA 2 mg/ml oppløsning for injeksjon for hest, hund, katt, gris og voksen hønsegeit

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
voksen hønsegeit
gris
hest
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan 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

-

voksen hunngeit

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

-

voksen hunnheit

- Melk. 72 time
- Slakt. 8 dag

•

gris

- Slakt. 2 dag

•

hest

- 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:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma Production B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 128701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/09/2021

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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