

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

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Alfadexx 2 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, capre, suini, cani e gatti

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

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

Periartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QH02AB02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
IT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Fransk
Bare tilgjengelig i Fransk

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:
19/01/2023

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

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105549

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/01/2023

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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