

Alfadexx Vet 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, geit, gris, hund og katt

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Alfadexx Vet 2 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, geit, gris, hund og katt

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:

NO

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:

5/01/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

20-13562

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/01/2023

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

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

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