

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

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:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

29/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

60946

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/09/2021

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

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

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