

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

Oprávněný

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Periartikulárne použitie

Intravenózne použitie

Intraartikulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

### **Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

#### **Intramuskulárne použitie:**

•

#### **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 day

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

### **Goat**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

### **Periartikulárne použitie:**

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

### **Intravenózne použitie:**

- 

### **Cattle**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 6 day

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Goat**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

**Intraartikulárne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Dostupné v:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

20/09/2021

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-3082

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/09/2021

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0430/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španielsko Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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