

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

Oprávněný

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Product identification

Názov lieku:

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

Alfadexx 2 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund, geit, varken, hond en kat

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Periartikulárne použitie

Intravenózne použitie

Intraartikulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

-

Cat

-

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

-

Dog

Subkutánne použitie:

-

Dog

-

Cat

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

-

Cat

-

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

-

Dog

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Available in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

8/09/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 127107

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/03/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031875>