

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

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Svin

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 8 dygn

-

Goat (adult female)

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 8 dygn

-

Goat (adult female)

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

20/09/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Produlab Pharma Production B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 128701

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/09/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.