

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

Zugelassen

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

Alfadexx 2 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, capre, suini, cani e gatti

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Ziege

Hund

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung  
periartikuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung  
intraartikuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injectieoplossing

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

## **periartikuläre Anwendung:**

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

## **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 72 Stunde

## **intraartikuläre Anwendung:**

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

19/01/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

105549

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/01/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0430/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland  
Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.