

# 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

### **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:**

Injektionslösung

---

### **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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**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:**

13/09/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

210135

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/01/2025

---

**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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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