

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

Autorizado

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Caballos

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía periarticular
Vía intravenosa
Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

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

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

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

Vía periarticular:

-

Caballos

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

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

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Caballos

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

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

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

Vía intraarticular:

-

Caballos

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

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QH02AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/01/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105549

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0430/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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