

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

Autorizado

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Product identification

Nombre del medicamento:

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

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

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Bovino**

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

- **Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

- **Gatos**

- **Caballos**

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

- **Caprino**

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

- **Perros**

Vía subcutánea:

- **Perros**

- **Gatos**

Vía periarticular:

- **Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. no withdrawal period
- No withdrawal period

Vía intravenosa:

- **Bovino**

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

- **Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

- **Gatos**

- **Caballos**

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

- **Caprino**

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

- **Perros**

Vía intraarticular:

- **Caballos**

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH02AB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Available in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

8/09/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 127107

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/03/2022

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

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