

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

Autorisé

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Cheval

Chèvre

Chien

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie périarticulaire

Voie intraveineuse

Voie intraarticulaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 72 hour

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 2 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

- 

#### **Chèvre**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 72 hour

### **Voie périarticulaire:**

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 72 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 6 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 72 hour

**Voie intraarticulaire:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/09/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/DCP/21/0057

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/09/2021

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0430/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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