

Fordexin 2 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fordexin 2 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval
Bovins
Chien
Chèvre
Chat
Porc

Voie d'administration:

Voie intraarticulaire
Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie périarticulaire
Voie sous-cutanée

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 intraarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 72 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 72 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

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

-

Chèvre

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

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

Voie périarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
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:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/03/2019

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V540026

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/03/2019

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:IE/V/0390/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/11/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/11/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/11/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

ie-puar-mr-iev0390001-dexafast-2-mgml-solution-for-injection-for-horses--en.pdf