

# FORDEXIN 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FORDEXIN 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS CAPRINS  
PORCINS CHIENS ET CHATS

### 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:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**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:**

21/12/2018

---

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2346325 3/2018

---

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

21/12/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 3/11/2025

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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

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