

# Alfadexx 2mg/ml Solution injectable

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

Alfadexx 2mg/ml Solution injectable

Alfadexx 2mg/ml Oplossing voor injectie

Alfadexx 2mg/ml Injektionslösung

### 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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boite de 1 flacon de 50 mL

Boite de 1 flacon de 100 mL

---

## 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:**

11/01/2022

---

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

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V594373

---

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

11/01/2022

---

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

## Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 29/10/2025

Télécharger

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 29/10/2025

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 29/10/2025

Télécharger

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