

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:

Croatie

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:

7/09/2021

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

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/21-01/662

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/09/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

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