

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

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:

Irlande

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:

28/01/2022

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

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10980/019/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/01/2022

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