

ALFADEXX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Autorisé

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Product identification

Dénomination du médicament:

ALFADEXX 2 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, CATTLE, GOATS, PIGS, DOGS AND CATS

Alfadexx 2 mg/ml injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, kozy, ošípané, psy a mačky

Substance active:

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

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- **Bovins**

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

- **Porc**

- Viande et abats. 2 day

- **Chat**

- **Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period
No withdrawal period

- **Chèvre**

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

- **Chien**

Voie sous-cutanée:

- **Chien**

- **Chat**

Voie périarticulaire:

- **Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period
No withdrawal period

Voie intraveineuse:**• Bovins**

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

• Porc

- Viande et abats. 6 day

• Chat**• Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period
No withdrawal period

• Chèvre

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

• Chien**Voie intraarticulaire:****• Cheval**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period
No withdrawal period

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

QH02AB02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Slovaquie

Description de l'emballage:

Boite de 1 flacon de 100 mL

Boite de 1 flacon de 50 mL

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

11/01/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/031/DC/21-S

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 Tchèque Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031901>