

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

Autorizzato

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Gatto

Cavallo

Caprino

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso periarticolare  
Uso endovenoso  
Uso intra-articolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- 

#### **Caprino**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

### **Uso periarticolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 72 ora

**Uso intra-articolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses producing milk for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH02AB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/09/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

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

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/09/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0430/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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