

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

Autorizzato

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Alfadexx 2 mg/ml solução injetável para equinos, bovinos, caprinos, suínos, caninos e felinos

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Gatto

-

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

•

Cane

Uso sottocutaneo:

•

Cane

•

Gatto

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

•

Gatto

•

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

-

Cane**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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

17/09/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1450/01/21DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/01/2025

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031900>