

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

Toegelaten

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Varken  
Kat  
Paard  
Geit  
Hond

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

Peri-articulair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Intra-articulair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

### **Peri-articulair gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

- 

**Varken**

- Meat and offal. 6 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Geit**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

**Intra-articulair gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH02AB02

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Cyprus

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

16/09/2021

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00843V

**Datum toelatingswijziging:**

16/09/2021

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

**Procedurenummer:**

FR/V/0430/001

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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