

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

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe  
gris  
katt  
hest  
geit  
hund

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

Periartikulær bruk  
Intravenøs bruk  
Intraartikulær bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2.63 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

- 

#### **gris**

- Slakt. 2 dag

- 

#### **hest**

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

- 

#### **geit**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

### **Periartikulær bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

- 

**gris**

- Slakt. 6 dag

- 

**hest**

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

- 

**geit**

- Slakt. 8 dag
- Melk. 72 time

**Intraartikulær bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater  
(ATCvet):**

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/09/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

1450/01/21DFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/02/2026

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0430/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT LU  
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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