

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

Autorizado

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

Alfadexx 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła, kóz, świń, psów i kotów

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

Via periarticular

Via intravenosa

Via intra-articular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em English  
2.63 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

•

#### **Cattle**

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 72 hora

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

•

#### **Cat**

- 

**Horse**

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

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

- 

**Goat**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

- 

**Dog**

**Via subcutânea:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

**Via periarticular:**

- 

**Horse**

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

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

**Via intravenosa:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

- 

**Pig**

- Meat and offal. 6 dia

- 

### **Cat**

- 

### **Horse**

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

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

- 

### **Goat**

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

- 

### **Dog**

#### **Via intra-articular:**

- 

### **Horse**

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

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

---

#### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QH02AB02

---

#### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

#### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

#### **Autorizado em:**

Polónia

---

#### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em French

Disponível apenas em [French](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

12/04/2022

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número da autorização:**

3173

---

### **Data de alteração do estado de autorização:**

12/04/2022

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0430/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia

Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031877>