

File downloaded on 2026-06-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031874>

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

Godkänd

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Häst

Get

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Periartikulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst

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

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

-

Get

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

Periartikulär användning:

-

Häst

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

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

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

-

Häst

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

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

-

Get

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 72 timme

Intra-artikulär användning:

-

Häst

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

30/06/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 004/22/01/2020

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/06/2021

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0430/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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