

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/700000185762>

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

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

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

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

котка

представител на сем. Еквиди

коза

куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Периартикуларно приложение  
Интравенозно приложение  
Интраартикуларно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

#### говеда

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

- 

#### свиня

- Meat and offal. 2 day

- 

#### представител на сем. Еквиди

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

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

#### коза

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

### Периартикуларно приложение:

- 

**представител на сем. Еквиди**

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

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 6 day

- 

**представител на сем. Еквиди**

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

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

**коза**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

**Интраартикуларно приложение:**

- 

**представител на сем. Еквиди**

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

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

V.M.D.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

26/09/2025

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/6759815 5/2025

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

26/09/2025

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0505/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian

---

**Generic of:**

600000032138

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0505001-mr-rpe914-en.pdf