

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](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [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:

29/09/2025

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1217325

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/09/2025

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

Документи

Combined File of all Documents

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.

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