

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

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Kočka

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Koza

Pes

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání  
Periartikulární podání  
Intravenózní podání  
Intraartikulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

•

##### Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

•

##### Prase

- Maso. 2 day

•

##### Equid

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

•

##### Koza

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

### **Periartikulární podání:**

- 

#### **Equid**

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

### **Intravenózní podání:**

- 

#### **Skot**

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

- 

#### **Prase**

- Maso. 6 day

- 

#### **Equid**

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

- 

#### **Koza**

- Maso. 8 day
- Mléko. 3 day

### **Intraartikulární podání:**

- 

#### **Equid**

- Maso. 8 day
- Mléko. no withdrawal period

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

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Lotyšsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

V.M.D.

---

**Datum registrace:**

15/08/2025

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Příslušný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

V/DCP/25/0056

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/08/2025

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0505/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Maďarsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Rumunsko

---

**Generic of:**

[600000032138](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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