

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:

Francie

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:

26/09/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/6759815 5/2025

Datum změny stavu registrace:

26/09/2025

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

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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

Souhrn údajů o přípravku

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

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