

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

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Katze

Einhufer

Ziege

Hund

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

periartikuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung  
intraartikuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

#### **Eihufer**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

### **periartikuläre Anwendung:**

- 

### **Einhufer**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

### **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

### **Einhufer**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

### **intraartikuläre Anwendung:**

- 

### **Einhufer**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

V.M.D.

---

**Zulassungsdatum:**

25/09/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/25/2903/001-003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/09/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0505/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Estland Ungarn Lettland Litauen Luxemburg Niederlande  
Polen Rumaenien

---

**Generic of:**

600000032138

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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