

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:

Niederlande

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:

7/10/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 134133

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/08/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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