

# 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:**

Estland

---

**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:**

29/09/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1217325

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/09/2025

---

**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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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