

Dexamethasone VMD 2 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexamethasone VMD 2 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen

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:

Belgien

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:

4/11/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V665255

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/11/2025

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/12/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/12/2025

[Herunterladen](#)

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