

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Équidos

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía periarticular
Vía intravenosa
Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Équidos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 3 Día

Vía periarticular:

-

Équidos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Équidos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Caprino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 3 Día

Vía intraarticular:

-

Équidos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

15/08/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/DCP/25/0056

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/08/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0505/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Estonia Hungría Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Polonia Rumania; Rumanía

Generic of:

600000032138

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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