

# 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:**

Disponible 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:**

Lituania

---

**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:**

25/09/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/25/2903/001-003

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/09/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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