

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

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée
Voie périarticulaire
Voie intraveineuse
Voie intraarticulaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Equid

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Chèvre

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 3 day

Voie périarticulaire:

-

Equid

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

-

Equid

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Chèvre

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 3 day

Voie intraarticulaire:

-

Equid

- Viande et abats. 8 day
- Lait. no withdrawal period

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

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/11/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

250148

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/11/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0505/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Estonie Hongrie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Roumanie

Generic of:

600000032138

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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