

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

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Köttur

Hestar

Geit

Hundur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar utan liðs  
Til notkunar í bláæð  
Til notkunar í lið

---

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- 

#### **Hestar**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

- 

#### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

### **Til notkunar utan liðs:**

- 

### **Hestar**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

### **Til notkunar í bláæð:**

- 

### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

- 

### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- 

### **Hestar**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

- 

### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

### **Til notkunar í lið:**

- 

### **Hestar**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Búlgaría

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

V.M.D.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/08/2025

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-3321

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/08/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0505/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Eistland Ungverjaland Lettland Litáen Lúxemborg Holland  
Pólland Rúmenía

---

**Generic of:**

600000032138

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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