

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:

Holland

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:

7/10/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 134133

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/08/2025

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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