

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

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Gatto
equide
Caprino
Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Uso periarticolare
Uso endovenoso
Uso intra-articolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
2.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 3 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

equide

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 3 giorno

Uso periarticolare:

-

equide

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 3 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

equide

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 3 giorno

Uso intra-articolare:

-

equide

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/09/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/6759815 5/2025

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/09/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0505/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Estonia Ungheria Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi
Polonia Romania

Generic of:

600000032138

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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