

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:

Paesi Bassi

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:

7/10/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 134133

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/08/2025

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

File combinato di tutti i documenti

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