

# 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:**

Estonia

---

**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:**

29/09/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1217325

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/09/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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