

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

Registruotas

- Dexamethasone sodium phosphate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai  
Kiaulė  
Katė  
Arkliniai  
Ožka  
Šuo

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis  
Leisti po oda

Leisti aplink sąnarį

Leisti į veną

Leisti į sąnarį

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

2.63 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 3 d.

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- 

#### **Arkliniai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

- 

#### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 3 d.

### **Leisti aplink sąnarį:**

- 

### **Arkliniai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

### **Leisti į veną:**

- 

### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 3 d.

- 

### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- 

### **Arkliniai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

- 

### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 3 d.

### **Leisti į sąnarį:**

- 

### **Arkliniai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Generinio vaisto paraiška, pagal Reglamento (ES) 2019/6 18 straipsnį

---

**Registruotojas:**

V.M.D.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

7/10/2025

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 134133

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/08/2025

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0505/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Rumunija

---

**Generic of:**

600000032138

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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