

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

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Kat

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Geit

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik
Peri-articulair gebruik
Intraveneus gebruik
Intra-articulair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

•

Varken

- Meat and offal. 2 day

•

Equid

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

•

Geit

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

Peri-articulair gebruik:

-

Equid

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 6 day

-

Equid

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

-

Geit

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

Intra-articulair gebruik:

-

Equid

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

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

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

26/09/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6759815 5/2025

Datum toelatingswijziging:

26/09/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0505/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Estland Hongarije Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Polen Roemenië

Generic of:

600000032138

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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