

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

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

katt

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

geit

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk
Periartikulær bruk
Intravenøs bruk
Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

Equid

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 3 dag

Periartikulær bruk:

-

Equid

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

Equid

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

geit

- Slakt. 8 dag
- Melk. 3 dag

Intraartikulær bruk:

-

Equid

- Slakt. 8 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/10/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 134133

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/08/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0505/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG EE HU LV LT LU NL PL RO

Generic of:

600000032138

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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