

# 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:**

PL

---

**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:**

2/12/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3460

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/12/2025

---

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