

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via periarticular

Via intravenosa

Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.63 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 3 dia

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Equid

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

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

•

Goat

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

Via periarticular:

•

Equid

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

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

Via intravenosa:

•

Cattle

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

•

Pig

- Meat and offal. 6 dia

•

Equid

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

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

•

Goat

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

Via intra-articular:

-

Equid

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

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

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/09/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1217325

Data da alteração do estado de autorização:

29/09/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0505/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Estónia Hungria Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos
Polónia Roménia

Generic of:

600000032138

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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