

# 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:**

Bélgica

---

**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:**

4/11/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V665255

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/11/2025

---

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

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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

### Package Leaflet

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

### Combined File of all Documents

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

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