

# Dexamethasone VMD 2 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, capre, cai, câini și pisici

Autorizat

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Dexamethasone VMD 2 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, capre, cai, câini și pisici

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Porc

Pisică

Ecvide

Capră

Câine

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare periarticulară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
2.63 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 3 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 2 zi

- 

##### **Ecvide**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 3 zi

### **Administrare periarticulară:**

- 

##### **Ecvide**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 3 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 6 zi

- 

#### **Ecvide**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

- 

#### **Capră**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 3 zi

### **Administrare intraarticulară:**

- 

#### **Ecvide**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

V.M.D.

---

**Data autorizației de comercializare:**

3/11/2025

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

250148

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/11/2025

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0505/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

---

**Generic of:**

[600000032138](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Română (PDF)

Publicat la: 10/11/2025

[Descarcă](#)

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