

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

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Hästdjur

Get

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Periartikulär användning
Intravenös användning
Intra-artikulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Hästdjur

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

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

-

Get

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

Periartikulär användning:

-

Hästdjur

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

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

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

-

Hästdjur

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

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

-

Get

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

Intra-artikulär användning:

-

Hästdjur

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

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

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

V.M.D.

Godkännandedatum:

15/08/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/25/0056

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/08/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0505/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Estland Ungern Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Rumänien

Generic of:

600000032138

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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