

# 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:**

Nederländerna

---

**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:**

7/10/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 134133

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/08/2025

---

**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](http://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