

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Registrováno

- Dexamethasone

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň  
Prase  
Skot  
Pes  
Kočka

### Cesta podání:

Intraartikulární podání  
Intravenózní podání  
Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intraartikulární podání:**

•

**Kůň**

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Maso. 8 day

**Intravenózní podání:**

•

**Kůň**

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Maso. 8 day

**Intramuskulární podání:**

•

**Kůň**

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Maso. 8 day

•

**Prase**

- Maso. 2 day

•

**Skot**

- Mléko. 72 hour

- Maso. 8 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Bulharsko

---

**Dostupné v:**

Bulharsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Datum registrace:**

21/10/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-3021

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/10/2020

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo procedury:**

CZ/V/0167/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Dánsko Finsko Francie Německo Řecko  
Maďarsko Irsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko Švédsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-czv0167001-mr-dexrapid-en.pdf