

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Dexamethasone

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Pferd

Schwein

Rind

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intraartikuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intraartikuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

**Rind**

- Milch. 72 Stunde

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

15/04/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

35577/16-04-2021/K-0242801

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/04/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0167/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien  
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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