

# 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:**

Ungarn

---

**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:**

6/10/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/10/2020

---

**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

**Etikettierung**

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

**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.

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