

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:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

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:

13/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

DC/V/0718/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/10/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Packungsbeilage

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