

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Dexamethasone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos  
Porcino  
Bovino  
Perros  
Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intraarticular  
Vía intravenosa  
Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intraarticular:**

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

- 

**Bovino**

- Milk. 72 Hora(s)

- Meat and offal. 8 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/09/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1369/01/20DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/12/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0167/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.