

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Volitatud

- Dexamethasone

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune
siga
veis
koer
kass

Manustamisviis:

Intraartikulaarne
Intravenoosne
Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intraartikulaarne:

•

hobune

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 8 day

Intravenoosne:

•

hobune

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 8 day

Intramuskulaarne:

•

hobune

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 8 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 2 day

•

veis

- piim. 72 hour

- liha ja söödavad koed. 8 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH02AB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Saadaval:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetviva Richter GmbH

Müügiloa kuupäev:

11/11/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetviva Richter GmbH

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

840391

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/11/2020

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse number:

CZ/V/0167/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Taani Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka
Ungari Iirimaa Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia
Hispaania Rootsi

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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