

Dexrapid 2 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dexrapid 2 mg/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval
Porc
Bovins
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intraarticulaire
Voie intraveineuse
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 8 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 8 day

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Bovins

- Lait. 72 hour

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA23462/016/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/10/2020

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0167/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet