

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Dexrapid, 2mg/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:**

Pays-Bas

---

**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:**

22/10/2020

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 125757

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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