

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Svín

Nautgripir

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í lið

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 72 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/10/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3021

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/10/2020

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0167/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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