

# 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:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**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:**

7/10/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/1599477 6/2020

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

7/10/2020

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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-dexrapid-en.pdf