

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo  
Suino  
bovini  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intra-articolare  
Uso endovenoso  
Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intra-articolare:**

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 8 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**bovini**

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 8 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH02AB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/11/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/071/20-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/11/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0167/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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