

# 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:**

Danimarca

---

**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:**

17/11/2020

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

63416

---

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

17/11/2020

---

**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.