

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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

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:

13/10/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0718/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/10/2020

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

Foglio illustrativo

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