

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Toegelaten

- Dexamethasone

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard  
Varken  
Rund  
Hond  
Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intra-articulair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intra-articulair gebruik:**

•

**Paard**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Paard**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 day

**Intramusculair gebruik:**

•

**Paard**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 2 day

•

**Rund**

- Milk. 72 hour

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH02AB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/12/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

3953 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/12/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Tsjechië

---

**Procedurenummer:**

CZ/V/0167/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Denemarken Finland Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Ierland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.