

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Dexamethasone

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hest  
gris  
storfe  
hund  
katt

---

**Administrasjonsvei:**

Intraartikulær bruk  
Intravenøs bruk  
Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
2.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intraartikulær bruk:**

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag

**Intramuskulær bruk:**

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 8 dag

- 

**gris**

- Slakt. 2 dag

- 

**storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FI

---

**Tilgjengelig i:**

FI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/11/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

37467

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/11/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

CZ

---

**Prosedyrenummer:**

CZ/V/0167/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG DK FI FR DE EL HU Irland LT NL PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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