

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:

HU

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:

6/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/10/2020

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

Dokumenter

Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

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