

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Dexamethasone

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intra-articular

Via intravenosa

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intra-articular:**

- 

**Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dia

**Via intravenosa:**

- 

**Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dia

**Via intramuscular:**

- 

**Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 2 dia

•

**Cattle**

- Milk. 72 hora

- Meat and offal. 8 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

**Informações adicionais**

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/10/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-3021

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/10/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0167/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia  
Hungria Irlanda Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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