

# Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

Godkänd

- Dexamethasone

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Dexrapid, 2mg/ml, Solution for injection

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Häst  
Svin  
Nöt  
Hund  
Katt

### Administreringsväg:

Intra-artikulär användning  
Intravenös användning  
Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intra-artikulär användning:**

•

**Häst**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dygn

**Intravenös användning:**

•

**Häst**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dygn

**Intramuskulär användning:**

•

**Häst**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 8 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

•

**Nöt**

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 8 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH02AB02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Bulgarien

---

**Tillgänglig i:**

Bulgarien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Godkännandedatum:**

21/10/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-3021

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/10/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

**Procedurnummer:**

CZ/V/0167/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Irland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

**Bipacksedel**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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