

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:

Finland

Tillgänglig i:

Finland

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:

26/11/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

37467

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/11/2020

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

Dokumenter

Bipacksedel

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

Produktresumé

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