

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:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

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:

17/01/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

230023

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/11/2025

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

Gemensam fil för alla dokument

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