

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000053787>

Dexapid vet. 2 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Dexamethasone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dexapid vet. 2 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 100 ml

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:

9/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

59825

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/12/2020

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

Produktresumé

Märkningstext