

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интраартикуларно приложение

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Интрабурсално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интраартикуларно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 8 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 72 hour

- Meat and offal. 8 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

-

кон

- Meat and offal. 8 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 8 day

Интрабурсално приложение:

-

кон

- Meat and offal. 8 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Eurovet Animal Health B.V.

Дата на разрешение за търговия:

18/08/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

2435/X/08 MgSzH ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/08/2008

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0284/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Rapidexon 2 mg.pdf